RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

#### INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

**PARIS** 

(11) N° de publication :

2 682 122

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

(21) N° d'enregistrement national :

91 12198

(51) Int CI5: C 12 N 15/31, 15/74, 1/21; C 12 Q 1/68; C 12 P 21/08;

A 61 K 39/02

#### DEMANDE DE BREVET D'INVENTION (12)

**A1** 

(22) Date de dépôt : 03.10.91.

(30) Priorité :

(71) Demandeur(s): INSTITUT PASTEUR Fondation privée reconnue d'utilité publique — FR et INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE Etablissement public — FR.

(43) Date de la mise à disposition du public de la demande: 09.04.93 Bulletin 93/14.

(56) Liste des documents cités dans le rapport de recherche: Se reporter à la fin du présent fascicule.

(60) Références à d'autres documents nationaux apparentés:

(72) Inventeur(s) : Labigne Agnès, Cussac Valérie et Ferrero Richard.

THE BRITISH LIBRARY

18 JUN 1993

SCIENCE REFERENCE AND INFORMATION SERVICE

(74) Mandataire : Gutmann Ernest - Plasseraud Yves S.A.

(54) Nouveaux gènes d'hélicobacter pylori. leur utilisation pour la préparation de souches recombinantes de H. Pylori.

(73) Titulaire(s) :

(57) L'invention concerne une séquence nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle est constituée par ou en ce qu'elle comprend au moins une des séquences nudéiques corres-pondant aux gènes appelés ureE, ureF, ureG, ureH, urel ou, toute partie d'au moins une de ces séquences nucléi-

L'invention vise aussi l'application de ces séquences dans des procédés et des kits pour la détection de H. pylo-



# Nouveaux gènes d'Helicobacter pylori. Leur utilisation pour la préparation de souches recombinantes de H. pylori.

Helicobacter pylori (désigné également par l'expression H. pylori) est une bactérie à gram négatif retrouvée exclusivement à ce jour à la surface de la muqueuse de la partie antrale de l'estomac chez l'homme, et plus particulièrement autour des lésions des cratères des ulcères gastriques et duodénaux. Cette bactérie était inialement appelée <u>Campylobacter pyloridis</u> (Warren et al (1983) Lancet 1. 1273-1275).

Comme la plupart des bactéries, H. pylori est sensible à un milieu de pH acide mais cependant peut tolérer l'acidité en présence de taux physiologiques d'urée (Marshall et al (1990) Gastroenterol. 697-702). En hydrolysant l'urée sous forme de dioxyde de carbone et d'ammoniac qui sont relargués dans le microenvironnement de la bactérie, l'uréase de H. pylori est supposée permettre la survie de la bactérie dans l'environnement acide de l'estomac. Récemment des études menées sur des modèles animaux ont fourni des suggérant que l'uréase est un important dans la colonisation de la muqueuse gastrique (Eaton et al (1991) Infect. Immun. 59: 2470-2475). L'uréase est également suspectée de causer des dommages soit directement, soit indirectement, à la muqueuse gastrique.

Helicobacter pylori (<u>H. pylori</u>) est à l'heure actuelle reconnu comme l'agent étiologique des gastrites antrales, et apparaît comme un des cofacteurs requis pour le développement des ulcères. Par ailleurs il semble que le développement de carcinomes gastriques puisse être associé à la présence de <u>H. pylori</u>.

Toutes les souches isolées en clinique à partir des biopsies ou de jus gastrique synthétisent une uréase très active, exposée en surface de la bactérie, qui est l'une des protéines les plus immunogènes de H. pylori. L'uréase est suspectée de jouer un rôle dans le processus pathogénique, un fait qui a été confirmé par les expérimentations réalisées sur le porc montrant souches faiblement productrices obtenues par mutagénèse chimique, étaient incapables de coloniser l'estomac du porc. Ces résultats obtenus après mutagénèse chimique ne permettent cependant pas d'attribuer de façon certaine, la diminution de la production d'uréase à une inaptitude à coloniser l'estomac, d'autres gènes ayant pu être inactivés lors de la mutagénèse généralisée. Il ne s'agit donc pas de contrôlables et par conséquent technique ne présente pas d'intérêt réel dans conception de moyens destinés à diminuer, voire prévenir les effets néfastes de l'uréase dans le cas d'une infection par H. pylori .

Outre ce rôle dans la colonisation de l'estomac, il a été montré que l'uréase ainsi que l'ammoniac libérée pourraient avoir un effet cytotoxique direct sur les cellules épithéliales et un effet indirect en induisant une réponse inflammatoire qui serait à l'origine des lésions gastriques.

L'uréase est donc l'un des déterminants de pathogénicité les plus importants, et la construction de souches isogéniques de <u>H. pylori</u> inactivées spécifiquement dans les gènes responsables de l'expression de l'uréase, qu'il s'agisse des gènes de structures ou des gènes accessoires, sont de première importance pour préciser le rôle de l'uréase dans l'étape de colonisation, et pour une application à la

construction de souches utilisables pour protéger les individus dans un processus de vaccination, par exemple par la construction de souches atténuées.

Jusqu'à présent les gènes de l'uréase avaient été localisés sur un fragment de 34 kb du chromosome de H. pylori et avaient été associés à une région de 4,2 kb présente dans ce fragment. Quatre gènes désignés par les termes <u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u> et <u>ureD</u> avaient été associés à cette région de 4,2 kb. Cette région permettait d'obtenir phénotype uréase-positif un l'ADN de 4,2 kb était transféré l'intermédiaire d'un vecteur navette dans Campylobacter jejuni.

Cependant la transformation de cellules de <u>E.coli</u> avec l'ADN de 4,2 kb précédemment décrit ne permettait pas d'obtenir l'expression d'une activité uréasique dans <u>E.coli</u>.

Les inventeurs ont réussi à déterminer quels sont les éléments, tant du point de vue génétique que du point des conditions de culture, nécessaires pour l'expression dans <u>E.coli</u> d'une activité uréasique telle qu'obtenue chez <u>H. pylori</u>. Ils ont à cet égard déterminé que l'expression de l'uréase chez <u>E.coli</u> était dépendante à la fois de l'activation du système de régulation de l'azote de <u>E.coli</u> et de la présence de gènes accessoires des gènes structuraux de l'uréase. Ils ont identifié et isolé plusieurs gènes que l'on désignera parfois dans la suite par l'expression "gènes accessoires" de l'uréase, qui permettent l'expression fonctionnelle de l'uréase chez <u>E.coli</u> et déterminent la maturation et la régulation de l'uréase chez H. pylori.

L'invention concerne donc un ensemble de cinq nouveaux gènes déterminants ou au moins susceptibles d'intervenir dans l'expression fonctionnelle de l'uréase chez <u>H. pylori</u> et chez <u>E.coli</u>, ainsi que chacun de ces gènes considérés isolément et indépendamment des autres gènes. Elle vise également cet ensemble de gènes, le cas échéant modifiés, en association avec les gènes de structure désignés par <u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u> et <u>ureD</u> de l'uréase et décrits dans la publication (Labigne et al (1991) J. Bacteriol <u>173</u>: 1920-1931).

L'invention vise par ailleurs de nouveaux moyens de détection <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u>, ainsi que des compositions utilisables pour la protection contre l'infection par <u>H. pylori</u>.

L'invention a donc pour objet une séquence nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle est constituée par ou en ce qu'elle comprend au moins une des séquences nucléiques correspondant aux gènes appelés <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u>, <u>ureI</u> et répondant aux enchaînements nucléotidiques présentés à la figure 4 ci-dessous:

TTT AGC A CTC TIT AGC ATT TIC TAG GA T'T'T TIG AGG AGC AAC GCT CTT AGA T'CC TTA GTT

--leu phe ser ile pho AMB

TCT CTG NIT TIT TITA TCA AAA AAT TGG GGG CITT TITG TIT TIT TIT TIT GTC AAT

່ ຍວຍ TITI THE TIT AUG ATIT AGE TEA AGE AAE AAA AGIT TAT TEG TAA GGT 151

tyr val GIA AAA ATT TTT GTT TGG AAG GCA ATG CTA GGA CTT GTA TTG TTA TAT GTT Met Leu gly Leu val leu Leu SD CILY TTA

ACT GAT CCT AAA AGC ser lys pro asp TTA ACC AAA GTC lys val thr Leu gly 999 GGG ATT TGC cys j le gly AAT asn TIN ATC AGC ser i 1.e len va.l. A'L' G'I'I'

A'I'C NCT TA'I i Je GTC va] val  $6.1^{\circ}$ val ATT ATT TGT ANT ลรก cy3 <u>i 1e</u> 1. J e 331 gly len ser GGT GGG CTC TCC gly TTT TTT GTG va.l phe phe AAC ลรม NIG met GTG val. 301

hi s GTA TCA CAC 3 C L val gln GCC CCT GTA GAA GGT GCT GAA GAT ATT GCT CAA a l a : : สธย alb a la pro val glu gly 391 a l a Lhr CCT NCA pro ឧខ្លា CTC NAC Jon TCC GC'F ser

CAT TIG ACT AAT TIC TAT GGG CCA GCG ACT GGG TITA TIG TIT GGT TIC ACC TAC TIG TAT tyr Len tyr thr phe gly phe pro ala the gly len leu 451 g.l.y ιyr phe asn len GNC GCT TGG trp a.l.a leu TTG met len GAT ATG trp asb j 1.e TAT AGC ser tyrhis GCG ATT TTA TCC CAC ser leu 631 1.1e

leu

ser

tyr

trp

ser

tyr

pro

arg

trp

g1.y GGT

GNT მვხ

'l''l'G l.eu

TTTphe

CAC ACT his thr

ATC NAC

909

asn

**11**e

TGG AGG CCC TAC TCT TGG TAT AGC

GGC GNT TGG TGG GCG ATC ATT TGG j. 1.e a.l.a Erp trp dse άlγ glu GNN thr A'TC AC'T 1.1e ၁၅၅ g l.y TT len va] ANA CAC hts

ala

pro

11e

thr

asn

ala

GTA val

541

GCT ala

ATC AAC ACG ATT CCT

CCI TITA GGG NAN TITC phe lys gly len proATC i.1e A'TC T'TG ANA leu lys j. J. e 691 glu asn TGG CIT ACC GCT TIC ATT GAA AAC 1.1e phe a.l.a thr l.eu TTGGTT val 661

phe ACC GCT TGG ATC CCT GCT TGG TTA CTC ala trp leu leu pro j. J e trp ala ile len thr 751 ATC ATT GAG GGC ATT TTA 11e ile glu gly a]a CTT GCT leil trp CCN TGG pro

811

GAT GNT CAT CAC TGG GTG TGA OPA val his CAA ATC 1.1e 781

Met ile ile glu arg leu ile gly asn leu arg asp leu TCC AAC ACT GGG TGT GAG ATG ATC ATA GAG CGT TTA ATA GGC AAT CTA AGG GAT TTA 812

NGC N'IG CCC CAT' NGT GAG

ser

his

pro

ser met

GAA CGC TITA ACC GTG qlu arg leu thr val

ser lys glu arg leu

T'FG GAT TCC AAA

ANA

GTT TTA AGT TCA

asb

lys len

ser

ser

val leu

phe AAT ลยท ညည GAG TOT CAA T'T'T GAA val սլն gag a.].a • CAN ANA l.ys GCTသသ ala phe GTT val ATC GTA val gln NGG arg asp 11eANN GAC glu ATT glγ ACG j. ].e GNN ser CTN GGG thr lys CTT GCA ցոր glu len GNN glu a]a GNN leu Jys NNG lys GTGval TTA CTA GAA AAG ၁၅၁ arg CAT GCG GCT TITA TAC TAT GGC gly phe TTTցյո GNG GTA glu NGC tyr 3er TGG trp val CCC ցյո CAA GCT AAG TITT AAA GAA a.l.a ala lys len tyr len Teu GNN glu 1172 1112 1052 ATA 1.уз TTG 1.1e asp Leu 932 a l a ցյո gcg GNC phe ala GN'I' asp 'I'T' ACG CTA len CAC ATC 1. Je ala the Jen GTGva l TIT NAN ACC AGG CAA GGC AAA J.ys his 11.3 A'I'T 1.le TAT ιγr  $g_1y$ pro GNT ATT ၁၅၁ GAA AAG CCC GN'I ឧន្ទ g].n asb 11e arg GTC NAC lys val asn GTG arg GGN gly ser val ցյո AGC CNN gln GAA glu GGN gly thr  ${f TTT}$ phe TTC TCT  $_{
m TCT}$ K.I. K phe lys ser 11e ser glu GAT CCA TTCpro asp . bhe phe TTG GAT AAA ACA lys thr len GCT CGC TTG GGT ile len 1022 len CCC

ANC AN ANN TAG ANA SD Lys AMB met N'rG GILC va] val CTG GCG AGC GNT TTT AAA GTG asp phe lys ser leu ala ser TCA val CCT AAT TTT AAG GTC pro asn

gly met leu pro lys CAN ATG GAT AAA GGA AAA AGC GTG AAA AGC ATT GAA AAA AGC GTG GGT ATG CTC CCA AAA asp lys gly lys ser val lys ser ile glu lys ser val 1351

CNN gln GAT AAT GAA TTT CTG ATT CTG ile leu ]en phe գյո asp asn 1411 val. CAT GTG his a]a ACA GAC AGC ANT GC'L asn ser asb thr ACT CCN ANG 133  $_{\rm pro}$ 

GCT AGA ard ala len CTT TTG leu 999 g.l.y CAT TCT TTT phe ser 1471 his thr GTG TTC CCC ATT GGN TCT TAC ACG tyr ser gly 11e pro phe val a]a GAT GCG 1441

len asn AGC GCT TTA AAA TAT TTA AAA GCC AAT a]a lys len t.yr ala len lys din ser CYY GCN NAN ANG GILIL ACIL ANT ANA asn Iys lys lys val thr a.l.a pro CAT CCA 1501 hls

1.591

len NGC ser CAG TTC CTT TAC ACG GAA ATG CTG AGC TTG AAA CTC ACC TAT GAA ιγr lys len thr ser len 1.651 Len ցյո տշե thr leu tyr phe ցոր ser TCT NGC

pro GGG GTT GAN GAN ATC ATT ACG CTA TCC ACA AGC CCC thr leu ser ile gly val glu glu ile TTA leu j. 1.e CAN CAA GAT TTA AAA AGG ATC leu lys arg gln asp 1621

glln GGC ANT CGT TTC NTT AAA ACC TTA CAA ]61 lys thr i le phe arg gin iya ten giy asn ANG CI'N CNN arg len ala asn ATG GAA TTG CGA TTA GCC AAT glu len met

pro CCC GNC asb glu GNN CAN CAN ACC gln thr gln TAC GCT ala tyr GAA TTA GAC ATT GGC GCA TTT TTT AAC GCT phe asn ala 1771 ala phe ile gly asp leu glu ATG AAC asn met

GCT ACC CAT GCC ACT AGC TAT GGC GT" TTT GCG GCG AGT TTG GGG ATT GAA TTG ANA AAG Jys glu leu i ].e άlγ Leu ala ala ser 1831 phe tyr gly val ser thr a].a his thr

NGC ser ANA ),ys GTT va] cys GT'N N'T'I NNC TGC ลธท i 1.e ser asn met val. TAT GCA CAA ACT TCT AAC ATG 1.891 thr ցյո a.la tyr CTT len TTA AGG CAT TAT tyr his leu arg

gln GGG CAN AAA NTC TTA TTG AGC TTG CAN AGC CCT TTT AAC asn phe proser glin l.eu ser leu leu 1951 i.1e gln 1ys gly asp CCA CTA TCT CAA AAC GAT asn gln ser pro leu 1921

AAC asn CAA ցլո val GTTNGC ser ลไถ GCG GCA n l n суз CTC ATA GAA AAA ACC CTA GAA CTA GAC GAA AGC CAC TTG TG glu ser his len 2071 dge ցյո 100 len lys thr ն]ո leu ile 1981

2011

TAC TCG CGC CTT TAT ATG TCT TGA ATT TTA OPA 3er met tyr leu arg ser leu tyr ser CAT GAG AGT TTA glu his CAG gln GCG ATG met ala l.ys GAC AT'T AAG

GAN gly ser gly GTC GGT CCT GTA GGA AGC GGT CIA CGT TTC CCT AAT TTG Leu ցյո յես arg GCT NTT NGA val กรถ GAG j. 1.e met TGT AAA AAT TCG ser GAC ATG CCN gly pro val. ala pro asb ลรท AAC phe NCG thr tyr lys GAT TAT TTC arg CAC his asb cys Met val lys ille gly val cys pro ACT GCA GAA TTT ATG ccgGNA ATG CAT GGC gly lys met GTT TGT ANA CTT TCA GCG his TCA ser суз phe GGN GGC TGT glu met NAT TTT NTG GTN NAN ATT GGA CAC ATG gly gly his met ala glu 2432 2252 2312 2372 ցյո thr GNN AGT AAC arg NCN ATC ACT AAT GAT ATT TAC ACG AAA GAA GAC glu asp ၁၅၁ ցող ACG GNN GAC GCT TCT ATG AAT TTA GAA GCC GTA val leu thr ၁၅၅ a]a GCT TTA 1 уз GGC GTA gly val GGN thr glu ala T'IG AT'I GAA AGC ATT GNN ile Jen glu tyr asn ile GAG AGG ATC 1.1e ile GAA AGG TTG ATT arg met asb leu glu ser ညည ala TCT CAN AT'T agn TTG CTT CCA CGN pro arg asp ala ANA ACC ile thr lys thr 2222

၁၅၅ gly J.ys GAT AAA ATC CCC AGA AAA pro arg proกรท j ] e phe lys thr asb a]a GAG GGC glugly len ser 2492 ลรท AT'T GAT GTG GCT a.] a ser val. glγ asb gly i.1e ser GAC TTT ACG ATC TTT GTG val glu phe ile 1.1.e len asp phe thr leu leu

TAT GTG val tyr ATT GAT T'IA GCC CCC proala asp leu 1.1e ATC AAT AAG lle asn lys 2552 GILC asp Len len val. CTT TCA GAC TTG ser CCA GGA NTC NCG CGT arg 11e thr pro gly 2522

leu TTA pro GCG GCG AAA AGC CCT ser lys ala ala 11e TCT AAA AAA ATC lys ser lys 2612 asb GGA GCC GAC TIG AAA GTC ATG GAA AGG GAT arg glu leu lys val met asb gly ala 2582

GGT TTA GAC GAT GTG ATC GCT TGG ATC AAG CGC arg lys i.le ala trp j.1e val. asp leu asp 2672 g.ly glu AAA GAA **1.y**3 ala CCG NAT ATC CGC GCT arg 1.1e asn pro TTT 'LTA phe leu

2702 AAC GCT TTA TTG GAA GAT TGA TGA ACA CTT asn ala leu leu glu asp OPA

ser lys leu arg leu lys GGA AGA TTG ATG AAC ACT TAC GCT CAA GAA TCC AAG CTC AGG TTA AAA Met asn thr tyr ala gln glu 2731 SD TT"F ATT CAA CGC 2701

phe pro ညည pro thr TTC ACG phe phe TTTGTG ATT GAA GAC AAT asp asn ile glu 2791 val cys CGG TGC arg GCT GAC GGG glγ asb ala 999 gly 11c ACC AAA ATA l.ys thr

GTA val ATC ATG CTT TTA GCG l.eu leu met ile glu GAT TTA GCG GAA ala leu 2051 asp lys asp AAG CTC ATG GCG CCC TTT TAC CCT AAA GAC tyr pro phe pro ala met lys leu 2821

asn CCA AAT pro gly AAC ATC GGT i.1e ลรท  $_{\mathrm{TTG}}$ gln leu CNA GAT GTG val 291.1 asb ցյո CAN TTA ATG AAA GGC GAT GCA ala asb gly Jys met l.eu gly ၁၅၅ pro AGC CC'E

phe gly GNC asb GNN glu **NCT** thr ลรท CAT AAC his ANA ATC glu lys ile 2971 GNN phe TCC TTT ser CNN ցոր ser N'IC NC'I' T'CG thr j 1.e NGG arg AAG TTA lys leu 2941

pro phe  $\operatorname{TTC}$  $_{\rm pro}$ CCC a.l.a gcg TTCasp phe GNC Jen NAC GCT TTT TTA phe glu asn ala 3031 GNN მცმ λlb val GTG-lev GAÇ ATG CAT ATC GTT <u>: 1</u> met: his asb AGC AGA arg

CGC TCT AGC arg len TCT ser ATT ile NCG thr GGC NAT NCC thr gly asn 3091 ] ys CAT TTT ANG phe 11.13 929 ala ลรท GAN ANC ցու phe TTT pro TTA ATC

phe len GCG CGC NAT GAG glu asn arg ala GTG va.l. arg CGN GCN GGG gly 3151 ala va]. ATT GTC 11e NTC ile glu T'IG C'IC TAT AGT GAA ser  $\mathsf{L}\mathsf{y}\mathsf{r}$ leu len gln TCC CNA 3121

TAT ATC i 1 c ၁၁၁ pro GAG NAN 1 y :3 gla GAT dse alb AT'T T'T'A CAA 101 3211 i 1e 310.17 A'TC TCT : ] : CAC ACC AAA his the 193 len CGC TTG ឧកព្ ลรม AAC phe AAA TTC

asp GAT AAC ATG TGC ATG TTT phe cys met asn met NAT ลรท GAC T'T' asp leu ACC thr thr CC ACG ATT TTA GAT CCC AAA pro lys asp len ile thr GAC AAC asn 3241

3271

CGN arg GTGval gly 299 CTG TCT glu leu ser NTN GNG i.le pro NAT TGC CCC asn cys leu val CTG GTC TAT ACG CAT TAT TTG AAT TTG GTG val leu asn len tyr his tyr thr

his CAT GGN GCC GTG NGT GNN NTC GCT NGT TCT ser ser a.l.a ile glu ser val ala 3391 g J.y asp GNT GTG val GGN gly GNN glu NGC glu glu ser GGA TTG ATT GAA GAG 1.1e gly leu 3361

ATC 11e NNA glu lys CAT TTA AGA GAA arg, his leu leu leu GAN CCC TTG TTG glu pro 3451 ser TIN TGC CTG NAN GCT TTN GCG AAN GGC TCA g.l.y 1.ys ala leu a.l.a 1ys leu leu cys 3421

ACG CAA ACG AT'T ACG CCA AAG GT'T TAA AAA ACA CTT TAA AAA AGA TTA the pro lys val 3511 1.1c gln thr thr N'I'C j. 1.e phe GCT CGC ala arg 3481

TAC CCT T'I'N G'I'C T'I'T AA

ou, toute partie d'au moins une de ces séquences nucléigues.

Une séquence nucléotidique selon l'invention est constituée soit par de l'ADN, soit par de l'ARN.

concerne aussi une séquence L'invention nucléotidique modifiée par rapport à la séquence délétion, ci-dessus, par nucléotidique décrite addition, substitution ou inversion d'un ou plusieurs nucléotides, de telle façon que les propriétes fonctionnelles des polypeptides codés par ces gènes modifiés sont soit conservées soit atténuées, voire supprimées, par rapport aux propriétés des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tels qu'exprimés par H. pylori, ou de telle façon que cette séquence n'exprime pas de polypeptide chez H. pylori.

Selon un mode particulier de réalisation de l'invention et dans le cadre de la définition précédente, une séquence nucléotidique est caractérisée en ce qu'elle constituée par, ou en ce qu'elle comprend :

- a) l'ensemble des séquences nucléiques correspondant aux gènes appelés <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u>, <u>ureI</u> et répondant aux enchaînements nucléotidiques présentés à la figure 4 ou,
- b) l'ensemble formé par les séquences nucléiques (variantes) correspondant à ces gènes modifiés indépendamment les uns des autres, de telle façon que l'ensemble de ces variantes code pour des polypeptides ayant une homologie fonctionnelle avec les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tels qu'exprimés par H.pylori, ou au contraire code pour des polypeptides modifiés, pour atténuer voire supprimer les propriétes

fonctionnelles des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tels qu'exprimés par H. pylori ou.

Des fragments des séquences nucléotidiques cidessus sont intéressants pour différentes raisons et à ; titre d'exemple on peut définir :

- des fragments des susdites sequences, ayant conservé la capacité de coder pour des polypeptides ayant une homologie fonctionnelle avec les polypeptides tels qu'obtenus par expression d'un gène choisi parmi ureE, ureF, ureG ou ureI, dans H. pylori;
- des fragments codant pour toute partie des polypeptides ci-dessus tels qu'obtenus chez <u>H. pylori</u>, et en particulier codant pour des peptides ou des parties de polypeptides reconnus par des anticorps dirigés contre <u>H. pylori</u> ou capables de se comporter comme des haptènes ou des immunogènes;
- des fragments des susdites séquences dépourvus de la capacité de coder pour les polypeptides de <u>H. pylori</u> tels qu'exprimés à partir des gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>;
- des fragments codant pour des polypeptides ou peptides ayant des propriétés atténuées, voire supprimées par rapport aux propriétés des polypeptides codés par les gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, ureH ou ureI de H. <u>pylori</u>.

Ces gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> et <u>ureI</u>, est présent sur un chromosome de <u>H. pylori</u>; ces gènes sont des gènes dits accessoires par rapport aux gènes de structure de l'uréase (<u>ureA</u>, <u>ureB</u>). Par opposition aux gènes de structure, les gènes accessoires ne sont pas nécessaires à la formation de l'enzyme uréase. En revanche ils interviennent dans l'expression

fonctionnelle de l'uréase telle qu'exprimée chez <u>H. pylori</u>, par des moyens de régulation et/ou de maturation de l'uréase formée. L'uréase est en effet exprimée sous la forme d'une apoenzyme inactive avant de subir une étape de maturation au sein de <u>H. pylori</u>, étape qui lui confère sa forme d'enzyme fonctionnelle.

Les inventeurs ont par ailleurs constaté que la présence de ces cinq gènes accessoires est indispensable à l'expression de l'uréase fonctionnelle dans des cellules de <u>E.coli</u> préalablement transformées avec les gènes de structure <u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u> et <u>ureD</u>.

En conséquence l'identification de ces gènes et de leurs séquences nucléotidiques, permet d'envisager des moyens pour moduler l'activité uréasique dans des souches de <u>H. pylori</u> en particulier pour préparer des souches atténuées.

Selon un premier mode de réalisation de l'invention, des séquences nucléotidiques intéressantes codent pour des polypeptides ayant une homologie fonctionnelle avec les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH et UreI naturels. Cette homologie entre des polypeptides, est appréciée par rapport à la capacité de ces polypeptides, de fonctionner au sein de H. pylori, comme les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH et UreI naturels et par conséquent de contribuer à la formation de l'uréase fonctionnelle à partir de l'apoenzyme.

Cette homologie fonctionnelle peut être détectée par la mise en oeuvre du test suivant : 10° bactéries sont resuspendues dans 1 ml de milieu urée-indole et incubées à 37°C. L'hydrolyse de l'urée conduit à la libération d'ammoniaque, qui en augmentant le pH, induit un changement de coloration de orange à rouge fushia.

Au contraire on peut mettre en oeuvre dans le cadre de l'invention, des séquences nucléotidiques, séquences des l'ensemble à répondant correspondant aux genes ureE, ureF, ureG, ureH ou ureI, ces séquences étant modifiées de façon à ce que les polypeptides pour lesquels elles codent ne possèdent plus la capacité des polypeptides naturels de permettre la production d'une uréase fonctionnelle dans H. pylori ou le cas échéant dans une autre espèce. Dans ce cas on cherche à atténuer ou à supprimer les propriétés naturels, polypeptides fonctionnelles des On considère que qu'exprimés par H. pylori. propriétés fonctionnelles sont atténuées lorsque la souche dans laquelle les séquences nucléotidiques selon l'invention sont insérées, produit une uréase non pathogène par exemple sous la forme d'une apoenzyme. Cette pathogénicité peut être évaluée par la mise en oeuvre du test suivant :

On teste l'implantation dans l'estomac d'un animal, de préférence le porcelet gnotobiotique, de la souche recombinante, en utilisant la technique décrite par Eaton et al (1991 Infect. Immun. 59: 2470-2475).

Selon un premier mode de réalisation de l'invention, une séquence nucléotidique telle que définie précédemment peut être associée aux séquences nucléiques correspondant aux gènes de structure <u>ureA</u> et <u>ureB</u> codant pour les sous-unités uréasiques chez <u>H. pylori</u>.

Selon un autre mode de réalisation de l'invention, cette séquence nucléotidique est associée aux gènes <u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u> et/ou <u>ureD</u> codant pour l'uréase chez <u>H. pylori</u>.

Dans ce cas les différents genes peuvent être localisés sur des réplicons distincts.

L'invention concerne également les séquences nucléotidiques entrant dans le cadre de la définition précédente et répondant à l'un des enchaînements nucléotidiques codant correspondant aux gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>. A cet égard l'invention vise en particulier les enchaînements suivants :

- l'enchaînement <u>ureE</u> correspondant aux nucléotides 800 à 1309 de la séquence de la figure 4, ou tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes c'est à dire à 68°C dans 6 x SSC milieu de Denhard ou à 37°C dans 5 x SSC 50% Formamide avec l'enchaînement <u>ureE</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement,
- l'enchaînement <u>ureF</u> correspondant aux nucléotides 1324 à 2091 de la séquence de la figure 4, ou tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes c'est à dire à 68°C dans 6 x SSC milieu de Denhard ou à 37°C dans 5 x SSC 50% Formamide avec l'enchaînement <u>ureF</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement,
- l'enchaînement <u>ureG</u> correspondant aux nucléotides 2123 à 2719 de la séquence de la figure 4, ou tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes c'est à dire à 68°C dans 6 x SSC milieu de Denhard ou à 37°C dans 5 x SSC 50% Formamide avec l'enchaînement <u>ureG</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement,
- l'enchaînement <u>ureH</u> correspondant aux nucléotides 2722 à 3516 de la séquence de la figure 4, ou tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes

c'est à dire à 68°C dans 6 x SSC milieu de Denhard ou à 37°C dans 5 x SSC 50% Formamide avec l'enchaînement <u>ureH</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement,

- l'enchaînement <u>ureI</u> correspondant aux nucléotides 211 à 795 de la séquence de la figure 4, ou tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes c'est à dire à 68°C dans 6 x SSC milieu de Denhard ou à 37°C dans 5 x SSC 50% Formamide avec l'enchaînement <u>ureI</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.

On appelle ici "séquences complémentaires" en ce qui concerne les séquences d'ADN, des séquences inverses et complémentaires. Le terme "inverse" rend compte de la restauration de l'orientation 5'-3' de l'acide nucléique, complémentaire par la nature des nucléotides et ce par rapport à une séquence donnée.

L'invention vise aussi un enchaînement nucléotidique particulier répondant à la séquence suivante:

GCG AAA ATA TGC TAT GAA ATA GGA AAC CGC CAT
L'invention se rapporte également à toute séquence
d'ADN qui comprend cet enchaînement nucléotidique.

Les séquences nucléotidiques selon l'invention répondant aux définitions précédentes peuvent entrer dans la constitution de sondes, lorsqu'elles sont marquées, par exemple à leur extrémité 5' et/ou 3', par une substance que l'on peut détecter. À titre de marqueur on peut citer les isotopes radioactifs, les enzymes, les marqueurs chimiques ou chimioluminescents, les fluorochromes, les haptènes ou les anticorps, des analogues de base ou encore des marqueurs physiques. Ces marqueurs peuvent le cas échéant être fixés à un

support solide par exemple un support particulaire ou membranaire, comme des billes magnétiques.

A titre de marqueur préféré, on peut citer le phosphore radioactif (<sup>32</sup>p) incorporé à l'extrémité 5' de la séquence utilisée comme sonde.

Avantageusement une sonde nucléotidique selon l'invention comprend tout fragment des gènes décrits, par exemple des fragments d'environ 45 nucléotides.

Des sondes préférées selon l'invention sont constituées par des fragments issus des gènes <u>ureH</u> ou ureI.

partir des séquences nucléotidiques Α aussi définir des peut amorces l'invention, on (primers) utilisables pour la détection in vitro d'une infection par H. pylori. Une amorce est caractérisée en ce qu'elle comprend un fragment nucléotidique tel qu'issu d'une séquence décrite précédemment, comprenant d'environ 18 à environ 30 de préférence d'environ 25 à environ 30 nucléotides. Une telle amorce peut être mise en oeuvre dans des réactions d'amplification génique, par exemple selon une technique de polymérisation en chaîne.

Pour l'utilisation dans une technique d'amplification, des amorces de l'invention sont prises en combinaison deux à deux, de façon à hybrider dans des conditions déterminées avec les extrémités 5' et 3' respectives du fragment nucléotidique à amplifier.

Si l'on met en oeuvre la technique PCR, les conditions requises pour l'hybridation spécifique des amorces avec l'ADN à détecter sont les conditions décrites dans les demandes EP 200363, 201184, 229701 et la température est calculée selon la formule

$$T (^{\circ}C) = [4(C + G) + 2(A + T) - 10]$$

dans laquelle A, T, C, G représentent le nombre de nucléotides A, T, C, G dans les amorces utilisées.

Les techniques d'amplification utilisables dans le cadre de l'invention comportent par exemple la technique PCR (Polymerase Chain Reaction) décrite dans les demandes de brevet européen de Cetus (n° 200363, 201184 et 229701), ou encore la technique de "Q $\beta$  Replicase" décrite dans Biotechnology (Vol.  $\underline{6}$ , Octobre 1988).

D'autres séquences nucléotidiques selon l'invention sont des séquences hybridant dans des conditions stringentes telles que définies ci-dessus avec une séquence définie dans les pages précédentes ou une séquence complémentaire de ces séquences.

Les séquences nucléotidiques et les vecteurs de l'invention peuvent aussi être utilisés pour l'expression d'autres gènes ou séquences de <u>H. pylori</u> ou d'autres souches dans <u>H. pylori</u> ou dans d'autres hôtes comme <u>E.coli</u>, l'Adenovirus.

L'invention vise en outre un polypeptide caractérisé en ce qu'il correspond à l'un des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI présentés à la figure 4, à toute partie d'au moins un de ces polypeptides. L'invention vise en particulier tout lors qu'il présente polypeptide modifié dès homologie fonctionnelle avec le polypeptide d'origine UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tel qu'exprimé par H. pylori, ou au contraire modifié par délétion, addition, substituion ou inversion d'un ou plusieurs acides aminés, pour atténuer voire supprimer ses propriétés fonctionnelles s'agissant de l'activité uréasique telle qu'exprimée par H. pylori.

Les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH et UreI interviennent notamment dans la régulation et la maturation de l'uréase chez H. pylori.

Un autre polypeptide selon l'invention est celui qui répond à l'enchaînement de 11 acides aminés suivant :

Ala Lys Ile Cys Tyr Glu Ile Gly Asn Arg His

Les polypeptides de l'invention et en particulier le polypeptide dont la séquence est donnée ci-dessus, peuvent être utilisés pour la production d'anticorps polyclonaux ou monoclonaux, ou pour la détection d'anticorps dans un échantillon biologique infecté par H. pylori.

Des anticorps monoclonaux peuvent être préparés par la technique des hybridomes ou par les techniques connues pour préparer des anticorps humains.

Des anticorps contre l'enchaînement de 11 acides aminés ci-dessus pourraient être mis en oeuvre dans le cadre d'une réaction de blocage de la maturation de l'uréase.

L'invention a également pour objet des vecteurs recombinants caractérisés en ce qu'ils contiennent une séquence d'ADN de l'invention. De tels vecteurs recombinants peuvent par exemple être des cosmides ou des plasmides.

Un vecteur particulièrement avantageux pour la réalisation de l'invention est caractérisé en ce qu'il s'agit du plasmide pILL753 contenu dans <u>E.coli</u> HB101 déposé à la CNCM (Collection Nationale de Cultures de Microorganismes, Paris France) le 3 Octobre 1991 sous le numéro I-1148.

Un autre vecteur recombinant particulièrement avantageux est caractérisé en ce qu'il s'agit du

plasmide pILL763 contenu dans <u>E.coli</u> HB101 déposé à la CNCM le 3 Octobre 1991 sous le numéro I-1149.

L'invention a aussi pour objet un hôte cellulaire recombinant (ou souche cellulaire recombinante), caractérisé en ce qu'il est transformé par une séquence nucléotidique répondant aux définitions précédemment données. Cet hôte cellulaire ainsi transformé doit permettre l'expression de la séquence nucléotidique des gènes accessoires de l'uréase, le cas échéant modifiés conformément aux définitions précédentes.

A titre préféré, un hôte cellulaire recombinant est une souche de <u>H. pylori</u> modifiée par une des séquences nucléotidiques précédemment définies, et de façon avantangeuse modifiée de telle façon que les produits des gènes accessoires modifiés qu'elle exprime, contribuent à atténuer les effets de l'uréase, en particulier ses effets pathogènes.

Par exemple une telle souche recombinante peut être obtenue par mutation de la souche N6 de <u>H. pylori</u> déposée à la CNCM le 3 Octobre 1991 sous le numéro I-1150, la mutation étant effectuée au niveau de l'un au moins des gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>, et/ou au niveau d'un ou plusieurs des gènes de structure, par exemple <u>ureA</u> ou ureB.

De préférence on formera dans le cadre de l'invention, des souches recombinantes et en particulier des souches de <u>H. pylori</u> recombinantes dont l'activité uréasique est atténuée conformément aux critères déterminés précédemment.

Ainsi des souches N6 recombinantes particulièrement avantageuses sont celles qui permettent d'obtenir un phénotype uréase-négatif et comportent au moins un des gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u> muté.

Une inactivation du gène <u>ureI</u> permet par exemple de préparer des souches <u>H. pylori</u> uréase-négatives. De même certaines mutations au sein de <u>ureI</u> permettent d'obtenir un phénotype uréase-négatif chez <u>H. pylori</u>, alors que les produits des gènes <u>ureA</u> et <u>ureB</u> sont exprimés. Il s'agit par exemple de la mutation n'8 décrite dans les exemples.

On peut cependant transformer d'autres souches avec les séquences de l'invention. En particulier on aura recours à <u>E.coli</u> pour réaliser des mutations dans les gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>, préalablement insérés dans cette souche, par exemple par l'intermédiaire d'un plasmide. Les gènes ainsi mutés peuvent ensuite être introduits dans une autre cellule hôte, par exemple dans <u>H. pylori</u>.

On note que la délétion du gène <u>ureI</u> dans une cellule <u>E.coli</u> recombinante selon l'invention n'altère pas le phénotype uréase-positif dès lors que les autres conditions pour l'expression de ce phénotype sont réunies.

La souche <u>E.coli</u> recombinante peut par ailleurs être utilisée pour produire les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI et les purifier par les techniques classiques.

Les souches recombinantes de <u>H. pylori</u>, à activité uréase atténuée, peuvent être également utilisées pour le transport et l'expression de gènes hétérologues, par exemple des gènes du choléra ou des salmonelles

Différentes techniques peuvent être employées pour réaliser des souches recombinantes. On aura par exemple recours à la technique d'électroporation telle que décrite dans les exemples de cette demande.

Le cas échéant cette technique d'électroporation peut être modifiée en supprimant l'étape consistant à

effectuer un choc électrique au niveau des cellules à transformer.

L'invention propose des moyens pour protéger contre une infection par <u>H. pylori</u> et en particulier par l'administration de compositions immunogènes contenant une souche cellulaire recombinante caractérisée par une activité uréasique atténuée. De telles compositions immunogènes peuvent être utilisées en médecine humaine.

Une composition immunogène peut contenir des souches telles que des cellules de <u>H. pylori</u> dont l'activité uréasique est atténuée par insertion dans la souche d'une séquence nucléotidique selon l'invention, comportant au moins une séquence correspondant aux gènes <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>, le cas échéant modifiés pour diminuer l'activité uréasique.

Il peut s'agir de façon générale de tout hôte capable de produire une uréase atténuée, par exemple par mutation des séquences nucléotidiques d'un ou plusieurs gènes <u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u>, <u>ureD</u>, <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u> ou par expression d'une forme tronquée d'un polypeptide intervenant dans la structure, la maturation ou la régulation de l'uréase.

L'invention a aussi pour objet un kit pour le diagnostic <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u> sur un échantillon biologique déterminé, caractérisé en ce qu'il comprend:

- au moins un couple d'amorces nucléotidiques répondant aux critères ci-dessus, capables d'hybrider aux extrémités 5' et en 3' d'un fragment nucléotidique spécifique d'au moins une séquence nucléique correspondant à un gène choisi parmi ureE, ureF, ureG, ureH ou ureI,

- des réactifs nécessaires à l'extraction des acides nucléiques à partir de l'échantillon traité,
- des réactifs pour effectuer la polymérisation dudit fragment nucléotidique, à partir des amorces nucléotidiques, notamment des enzymes de polymérisation, en quantité suffisante pour réaliser l'amplification du fragment que l'on souhaite amplifier,
- au moins un enchaînement de nucléotides pouvant être utilisé comme sonde et capable d'hybrider dans des conditions déterminées avec le fragment d'ADN amplifié,
- le cas échéant des moyens pour révéler l'hybridation.

Selon un mode de réalisation particulier de l'invention, on peut également incorporer au kit,

- un contrôle interne de la réaction d'amplification par exemple constitué par un acide nucléique éventuellement porté par un plasmide, ledit acide nucléique pouvant aisément être détecté par hybridation, par exemple du fait qu'il contient un gène de résistance à un antibiotique, ou du fait qu'il est constitué par de l'ADN chromosomique de N6, ledit fragment étant en outre muni à ces deux extrémités d'au moins une amorce d'amplification, ces amorces étant ou non choisies parmi les amorces de l'invention, et
- une sonde capable d'hybrider avec l'acide nucléique contenu dans le contrôle interne,
- le cas échéant, une réverse transcriptase pour obtenir de l'ADNc à partir de l'ARN éventuellement présent dans l'échantillon testé.

La présence d'un contrôle interne ajouté à l'échantillon permet de détecter la présence de "faux négatifs" parmi les échantillons. En effet, lorsque la sonde spécifique du contrôle interne ne détecte pas un produit d'amplification, on est vraisemblablement en présence d'un échantillon contenant un inhibiteur de la Tag polymérase, inhibiteur qui gène l'amplification d'ADN ou d'ADNc de H. pylori. Dans ce cas, différentes dilutions de l'échantillon testé peuvent permettre de mettre en évidence la présence d'acide nucléique de H. pylori.

Lorsque le témoin interne présente une réaction positive, une réaction négative au niveau de l'échantillon testé permet de déduire qu'il y a bien absence de <u>H. pylori</u>.

On note que les amorces incorporées au contrôle interne, ne sont pas nécessairement celles de l'invention. Cependant, le choix d'autres amorces peut entraîner une diminution de sensibilité.

A titre d'exemple d'échantillon biologique pour la détection d'une infection chez l'homme par <u>H. pylori</u>, on utilisera des prélèvements tels que des biopsies, du jus gastrique ou éventuellement de la salive.

Ce kit peut aussi être mis en oeuvre pour des contrôles de pollution des eaux ou des contrôles sur des aliments.

L'invention se rapporte aussi à un procédé pour le diagnostic <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u>, dans un échantillon biologique déterminé, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes de :

a) mise en contact de l'acide nucléique de l'échantillon susceptible de contenir <u>H. pylori</u> dans des conditions permettant l'accessibilité sous forme d'ADN simple brin ou d'ARN, avec au

moins un couple d'amorces nucléotidiques selon l'invention, lesdites amorces pouvant hybrider avec l'acide nucléique de <u>H. pylori</u> s'il est présent, et initier la synthèse du produit d'élongation desdites amorces, chaque brin de séquence nucléotidique de <u>H. pylori</u> servant de matrice lorsqu'il est apparié avec les amorces;

- b) séparation des brins d'acide nucléique synthétisés, de leur matrice;
- répétition đe la synthèse du d'élongation, à partir de chaque brin d'acide nucléique présent à l'issue de l'étape b) et susceptible d'hybrider avec les amorces, jusqu'à de l'acide d'une amplification pour recherché, suffisante être nucléique détectée,
- d) mise en contact du produit de l'étape c) avec une sonde nucléotidique dans des conditions permettant de détecter la présence de l'acide nucléique amplifié recherché;
- e) détection des produits de l'hybridation éventuellement formés.

Selon un mode de réalisation préféré du procédé pour le diagnostic <u>in vitro</u> ci-dessus défini, la mise en contact de l'échantillon testé est précédée d'une étape de traitement de l'échantillon de façon à en extraire l'acide nucléique.

Selon un autre mode de réalisation préféré, le procédé comporte une étape préalable à la mise en contact avec les amorces consistant en un traitement de l'acide nucléique de l'échantillon avec une réverse transcriptase, pour obtenir la synthèse d'ADNc à partir de l'ARN éventuellement présent dans l'échantillon testé.

L'invention vise aussi un kit pour le diagnostic in vitro d'une infection par <u>H. pylori</u> caractérisé en ce qu'il comprend :

- une quantité déterminée de sondes selon la définition précédente,
- un milieu approprié pour la réalisation d'une réaction d'hybridation entre l'acide nucléique de H. pylori à détecter et la sonde,
- des réactifs pour la détection des hybrides éventuellement formés.

Un procédé pour l'utilisation de ce kit et pour le diagnostic <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u>, à partir d'un échantillon biologique, est caractérisé en ce qu'il comprend :

- la mise en contact de l'échantillon à tester dont l'ADN et/ou de l'ARN a été préalablement rendu accessible, avec une sonde précédemment définie, dans des conditions permettant l'hybridation de l'acide nucléique avec la sonde;
- la mise en évidence d'une réaction d'hybridation éventuelle entre l'acide nucléique et la sonde.

Les séquences nucléotidiques de l'invention peuvent être obtenues soit par extraction de l'acide nucléique de <u>H. pylori</u> et digestion avec des endonucléases choisies et purification, ou encore par synthèse chimique.

A titre d'exemple, on peut citer pour la synthèse de tels fragments d'acides nucléiques, la méthode au phosphotriester, telle que décrite par Narang, S.A. et al dans Meth. of Enzymol., 68, 90 (1979). Une autre méthode adaptée pour la préparation de fragments de nucléotides est la méthode au phosphotriester telle que décrite par Brown E.L. et al, dans dans Meth. of Enzymol., 68, 109 (1979).

Cette préparation peut également être effectuée par un processus automatisé, par exemple faisant intervenir les diethylphosphoramidites en tant que constituants de départ, et dans ce cas, la synthèse peut être réalisée suivant la description de Beaucage et al, Tetrahedron Letters (1981), 22, 1859-1862.

D'autres avantages et propriétés de l'invention apparaissent dans les exemples qui suivent et dans les figures.

### FIGURES

Figure 1: Sous-clonage et mutagénèse par transposon de pILL753

- A: Carte de restriction linéaire du cosmide hybride pILL585 et du plasmide pILL590 (Labigne et al 1991). Les cadres gris représent le fragment d'ADN requis pour l'expression de l'uréase dans <u>C. jejuni</u>.
- <u>B</u>: Insertion au hasard du transposon MiniTn3-Km. Les nombres (1 à 24) de même que les cercles, correspondant au site d'insertion du transposon dans pILL753; les signes (+) indiquent que le transposon n'a pas inactivé l'expression de l'uréase alors que les signes (-) indiquent que l'expression de l'uréase a été abolie.
- : Carte de restriction linéaire des plasmides hybrides pILL763 et pILL768 générés par délétion (Δ) à l'intérieur de pILL753. La localisation des gènes (ureA à ureH) est indiquée par des rectangles. La longueur des rectangles correspond à la longueur de l'ADN requis pour exprimer les polypeptides. Les flèches se réfèrent à l'orientation de la transcription. Le nombre de cadres en bas de la figure indique la taille en kilobases des fragments de restriction. Les nombres entre parenthèse correspondent taille des à fragments d'ADN de <u>H. pylori</u> insérés dans un des vecteurs de clonage (pILL575, pILL550 ou pILL570). B, BamHI; E, EcoRI, P, PstI, H, HindIII; C, ClaI; Sm, Smal. Les lettres entre parenthèse indiquent que les sites de restriction appartiennent au vecteur.

## Figure 2: Activité uréasique exprimée par E.coli HB101 hébergeant pILL753, en fonction du temps

Des boîtes préparées avec soit un milieu L-agar (ML) soit un milieu minimum M9 complétées avec 10 mM L-arginine (MM) ont été chacune inoculées avec une partie aliquote de 100  $\mu$ l de culture et mises en suspension (108 bactérie/ml) dans du NaCl stérile, à 0,85%. Les boîtes ont été incubées, en milieu aérobie ou microaérobie, à (A) 30°C ou (B) 37°C et les mesures de l'activité ont été faites en temps voulu. Les astérisques indiquent qu'aucune activité uréasique n'a été détectée.

## Figure 3: Séquence d'ADN des gènes accessoires de l'uréase de H. pylori

- <u>A</u>: Stratégie pour le séquençage des gènes accessoires de la région uréase du plasmide hybride pILL753. Les flèches correspondent aux tailles des fragments d'ADN séquencés. Les têtes de flèches représentent les oligonucléotides utilisés pour réaliser et confirmer la détermination oligonucléotidique.
- <u>B</u>: Représentation schématique des cinq cadres ouverts de lecture (ORFs) déduits à partir de l'analyse de la séquence nucléotidique et leurs tailles en nucléotides. ATG correspond au codon d'initiation relatif à chacun des gènes.
- <u>C</u>: Les tailles et les masses moléculaires calculées des cinq polypeptides supplémentaires de l'uréase de <u>H. pylori</u> sont indiquées.

### Figure 4: Séquence nucléotidique des gènes accessoires de l'uréase de H. pylori

Les nombres en haut de la séquence indiquent la position des nucléotides. Les séquences d'acides aminés prédites, dans l'ordre séquentiel sont : UreI (bp 211 à 795), UreE (bp 800 à 1309), UreF (bp 1324 à 2091), UreG (bp 2123 à 2719), et UreH (bp 2722 à 3516). séquences potentielles liaison de aux ribosomes sites (Shine-Dalgarno, SD), sont soulignées. séquences encadrées correspondent aux séquences de type promoteur-like ( $\sigma$ 70 et  $\sigma$ 54) et les flèches au dessus de la séquence indiquent les structures en boucle avec les éléments d'un signal de fin de transcription rhoindépendant (Rosenberg et al (1979) Annu. Rev. Genet. 13: 319-359). Les pointillés sous la séquence d'acides aminés correspondent au domaine de liaison de l'ADN ou de l'ATP de la protéine (Higgins et al (1985) EMBOO J. 4: 1033-1040 et Pabo et al (1984) Ann. Rev. Biochem. 53: 293-321).

### Figure 5: Organisation génétique de l'opéron uréase

Les positions relatives des gènes codant pour des polypeptides associés avec l'opéron uréase de P. mirabilis (Jones et al (1989) J. Bacteriol. 171: 6414-6422), de K. aerogenes (Mulrooney et al - 1990) et de H. pylori (Labigne et al - 1991) sont indiqués. Les pourcentages se rapportent à la proportion d'acides aminés identiques entre deux gènes apparentés. Les cadres blancs représentent les gènes qui sont uniques à l'opéron.

#### Figures 6 et 7 Analyse des souches parentales et mutées

- Figure 8: Profils de restriction après digestion enzymatique des ADN totaux
- Figure 9 Profils de restriction des souches 85P et N6
- Figure 10 Produits d'amplification des gènes
- Figure 11 Immunobuvardage à l'aide d'anticorps
- Figure 12 Mutagénèse par transposon : Représentation schématique de quatre étapes de conjugaisons consécutives nécessaires pour la construction de mutants dans une bactérie H. pylori

Conjugaison 1 : le plasmide transférable pOX38 du groupe IncF hébergeant le transposon MiniTn3-Km est introduit dans <u>E.coli</u> HB 101 contenant 1) le plasmide pTCA exprimant de façon constitutive la transposase Tn3 (TnpA) et immun à TN3 compte tenu de la présence de la séquence Tn3-38bp et 2) le vecteur suicide de conjugaison contenant le fragment cloné de <u>H. pylori</u> à mutagénéiser. Les transconjugants HB101 kanamycine sont cultivés pendant 48 heures à 30°C et les bactéries sont conjuguées avec <u>E.coli</u> DH1 (Na1).

Conjugaison 2 : les cointégrats résultant de la transposition de MiniTn3-Km dans le plasmide dérivé de pILL570 en l'absence de résolvase sont sélectionnés comme cointégrats kanamycine conjugatifs dans les cellules DH1.

Conjugaison 3: les cointégrats sont introduits dans la souche NS2114 (Rif) hébergeant le gène <u>cre</u>, capable de produire une résolution par recombinaison spécifique du cointégrat en deux réplicons, l'un consistant dans

le donneur d'origine pour le transposon (pOX38-MiniTn3-Km) et l'autre consistant dans le plasmide hydride dérivant de pILL570 dans lequel MiniTn3-Km a été inséré. La sélection positive des formes résolues des cointégrats a été obtenue par sélection des transconjugants NS2:14 à la kanamycine, sur un milieu contenant 300 µg/ml de kanamycine ainsi que 300 µg/ml de spectinomycine. La dernière conjugaison entre E.coli et une souche déterminée par exemple H. pylori peut être réalisée selon la description de Labigne-Roussel et al, 1988 précitée.

## Figure 13 Carte de restriction de MiniTn3 selon Seifert et al (1986 précité)

L'étoile indique dans le plasmide pILL570 le site de restriction qui a été modifié selon ce qui a été décrit.

#### I - IDENTIFICATION DES GENES

#### MATERIELS ET METHODES

Souches bactériennes, plasmides et conditions de culture

H. pylori 85P a été isolé chez un patient atteint de gastrite, et correspond à la souche décrite dans Labigne et al (J. Bacteriol. 173: 1920-1931 (1991)). E.coli MC1061 (Maniatis et al (1983), Molecular cloning a laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor N.Y.) a été utilisé comme hôte dans les expériences de clonage et <u>E.coli</u> HB101 (<u>HsdR</u> <u>hsdM</u> reA supE44 lacZ4 LeuB6 proA2 thi-1 Sm) (Boyer et al (1969) J. Mol. Biol. 41: 459-472) a été utilisé comme hôte pour l'analyse quantitative de l'expression de l'uréase. Les vecteurs et hybrides utilisés dans cette étude figurent dans le tableau 1. Les souches d'E.coli ont été cultivées dans du bouillon L sans glucose (10 g de tryptone, 5 g d'extrait de levure et 5 g de NaCl par litre, pH = 7,0) ou sur des boîtes de gélose L (contenant 1,5% de gélose) à 37°C. Les concentrations en antibiotiques pour la sélection des transformants ont été les suivantes (en milligrammes par litre) : kanamycine: 20, tétracycline: 8, ampicilline: spectinomycine: 100, carbénicilline: l'expression de l'activité uréasique, les bactéries E.coli ont été cultivées sur un milieu limitant l'azote constitué de milieu gélosé minimum M9 sans ammonium (pH = 7,4) contenant 0,4% de D-glucose comme source de carbone et, sauf indication contraire, 0,2% (p/v) de L-glutamine stérilisée par filtration et fraîchement préparée (Pahel et al (1982) J. Bacteriol. 150: 202-213) comme source d'azote.

#### Clonage moléculaire et analyses de l'ADN

Les digestions avec une endonucléase de restriction, le remplissage des extrémités et les autres manipulations courantes de l'ADN ont été effectués techniques standard de Maniatis et coll. (Maniatis et al (1983), Molecular cloning a laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor N.Y.). Les digestions partielles avec Sau3A ont été faites à 20°C façon à ralentir l'activité enzymatique. endonucléases de restriction, le grand fragment de l'ADN polymérase I, l'ADN polymérase de T4 (utilisée pour rendre franches les extrémités des fragments) et l'ADN ligase de T4 ont été fournis par Amersham Corp. La phosphatase alcaline d'intestin de veau a été fournie par Pharmacia. Les fragments d'ADN ont été séparés par électrophorèse sur des blocs horizontaux de gel contenant 1 ou 1,4% d'agarose et traités dans des tampons Tris-acétate ou Tris-phosphate (Maniatis et al (1983), Molecular cloning a laboratory manual. Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor N.Y.). Une échelle de 1 kb (Bethesda Research Laboratories) a été utilisée comme standard đе poids moléculaire. L'électroélution des fragments d'ADN à partir des gels d'agarose contenant du bromure d'éthidium (0,4  $\mu$ g/ml) a été effectuée comme précédemment décrit (J. Bacteriol. 173: 1920-1931 (1991), Labigne et al).

#### Activité uréasique

La détection de l'activité uréasique a été effectuée par remise en suspension de 10° bactéries dans 1 ml de milieu urée-indole (Diagnostic Pasteur) et incubation à 37°C pendant des périodes variables. La libération de

l'ammoniac due à l'activité uréasique a élevé le pH en provoquant un virage de l'orange au rouge.

L'activité uréasique a été mesurée selon la réaction de selon une modification du mode opératoire précédemment décrit (Ferrero et al (1991) Microb. Ecol. Hlth. Dis.  $\underline{4}$ : 121-134). Succinctement, les bactéries ont été recueillies à partir de boîtes de gélose dans 2,0 ml de NaCl à 0,85% stérile et centrifugées à 12 000 tr/min pendant 10 minutes à 4°C. Les culots ont été lavés deux fois dans du NaCl à 0,85% et remis en suspension dans du tampon phosphate de sodium à 100 mM (pH 7,4) contenant 10 mM d'EDTA (PEB). Pour préparer les extraits traités aux ultrasons, les cellules ont été lysées par quatre impulsions de 30 s avec un Branson Sonifier Model 450 réglé à 30 W, cycle 50%. Les été éliminés avant débris cellulaires ont échantillons déterminations l'uréase. Les de fraîchement préparés (10-50  $\mu$ l) ont été ajoutés à 200 ul de solution substrat d'urée (urée 50 mM préparée dans le PEB) et mis à réagir à la température ordinaire pendant 30 minutes. Les réactions ont été arrêtées par addition de 400 µl de réactif de phénol-nitroprussiate et 400 µl de réactif hypochlorite alcalin. Le mélange réactionnel a été incubé à 50°C. Des blancs, dans lesquels l'activité uréasique était inactivée par l'ébullition pendant 5 minutes avant l'addition du substrat, ont été traités de façon semblable. quantité d'ammoniac libérée à été déterminée à partir d'une courbe d'étalonnage établissant la relation entre A625 et la concentration en ammonium (à partir de NH<sub>ε</sub>Cl). On a considéré que la libération de 2 μmol d'ammoniac équivalait à l'hyrdolyse de 1  $\mu$ mol d'urée. L'activité uréasique a été exprimée en  $\mu$ mol d'urée hydrolysée/min/mg de protéine bactérienne.

#### Détermination des protéines

Les concentrations des protéines ont été déterminées selon l'essai de Bradford (Sigma Chemicals). Pour solubiliser les protéines dans les extraits de cellules entières, les suspensions cellulaires préparées dans du TPE ont été centrifugées et les culots ont été remis en suspension dans une solution d'octyl- $\beta$ -D-glucopyrannoside, afin d'établir une concentration finale en détergent (dans le réactif colorant) de 0,1-0,2% (p/v).

### Mutagénèse de transposon et construction de mutants

Le système d'apport MiniTn3-Km a été utilisé pour produire des mutations par insertion aléatoires dans le fragment d'ADN cloné dans pILL570.

Le système MiniTn3 décrit par Seifert et al (1986 PNAS USA 83: 735-739) faisant intervenir le plasmide pOX38 en tant que donneur de l'élément transposable et le plasmide pTCA agisant en trans et apportant l'enzyme transposase Tn3 (Seifert et al 1985 Genetic Engineering Principles and Methods Vol. 8: p.123-134 Setlow, J. and Hollaeinder, A. Editors, Plenum Press New-York), et la souche NS2114 hébergeant le gène cre codant pour la recombinase P1 spécifique pour le site lox ont été utilisés pour la mutagénèse de fragments d'ADN avec les modifications suivantes :

i) le MiniTn3 a été modifié en enlevant le fragment <u>BglI-EcoRI</u> du gène codant pour la  $\beta$ -lactamase dans le plasmide pTn (Seifert et al 1986 précité), et en le remplaçant par la cassette kanamycine <u>ClaI-C.</u> jejuni (1,4 kb de longueur

décrit par Labigne-Roussel et al (1988 J. Bacteriol. 170: 1704-1708)). Ce nouvel agent d'insertion MiniTn3-Km a été transposé dans le plasmide transférable pOX38 tel que décrit par Seifert et al (1986 précité) conduisant à l'obtention du plasmide pILL553;

- ii) on a utilisé le vecteur suicide pILL570 spectinomycine conjugatif préalablement décrit par Labigne et al (1991 J. Bacteriol. 173: 1920-1931) pour le clonage du fragment utilisé pour la mutagénèse. Ce vecteur suicide était dérivé de pILL560 (Labigne-Roussel et al 1988 J. Bacteriol. 1704-1708) dont les séquences d'ADN responsables de l'immunité à Tn3 ont été délétées;
- iii) le plasmide IncP, pRK212.1 du "complementing plasmid" (Figurski et al 1979 PNAS USA <u>76</u>: 1648-1652) a été introduit par conjugaison dans <u>E.coli</u> souche NS2114 et un mutant rifampicine spontané de NS2214 hébergeant le gène <u>cre</u> a été obtenu et utilisé pour la sélection des transconjugants hébergeant le cointégrat;
- des cointégrats efficace résolution la (produits de co-intégration) a été sélectionnée de manière positive grâce au grand nombre de copies du plasmide dérivé de pILL570 en déposant sur des bôites le troisième mélange obtenu sur un milieu contenant 500  $\mu$ g de kanamycine et 300  $\mu$ g de spectinomycine. Les expériences de conjugaison pour introduire le gène voulu interrompu par MiniTn3-Km dont le génome de la bactérie ont été d'allèles la échange par réalisées description de Labigne-Roussel 1988 précitée.

#### Séquençage de l'ADN

Les fragments appropriés d'ADN ont été clonés dans M13mp19 et M13mp18 (Meissing et al (1982) Gene 19: 269-276) pour lire indépendamment les deux brins complémentaires. Les clones contenant les fragments d'insertion ont été identifiés à l'aide de X-Gal (5bromo-4-chloro-3-indolyl- $\beta$ -D-galactopyrannoside) d'isopropyl- $\beta$ -D-thiogalactopyrannoside. brins simples des plasmides recombinés M13mp18 et M13mp19 ont été obtenus selon la méthode au polyéthylèneglycol (Sanger et al (1980) J. Mol. Biol. 143: 161-178). Le séquençage a été effectué selon la méthode d'arrêt de chaîne avec des didésoxynucléotides (Sanger et (1977) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74: 5463-5467) à (United States Sequenase nécessaire du l'aide Biochemical corp.). Le séquençage de l'ADN bicaténaire a également été effectué par arrêt de chaîne avec des didésoxynucléotides avec le nécessaire Sequenase par emploi d'ADN plasmidique purifié sur un gradient de chlorure de césium (Zhang et al (1988) Nucleic Acids Research. 16: 1220). Des échantillons de 3  $\mu$ g d'ADN ont été d'abord dénaturés avec une solution de NaOH 1 M (volume total 20  $\mu$ l), puis neutralisés avec 2 d'acétate d'ammonium 2 M (pH 4,6). L'ADN a précipité après addition de 60  $\mu$ l d'éthanol à 100% incubation à -70°C pendant 10 Minutes et glacé, centrifugation à 4°C pendant 20 minutes. Après lavage avec 60  $\mu$ l d'éthanol à 80% glacé, le culot a été remis en suspension dans 10  $\mu$ l de tampon de séquençage contenant 0,5 pmol de l'amorce et incubé pendant 3 minutes à 65°C. Après une période d'incubation de 30 minutes à la température ordinaire, le séquençage a été effectué.

#### RESULTATS

Détection de l'activité uréasique dans une souche hôte d'E.coli hébergeant le cosmide recombinant pILL585

Des transformants d'E.coli hébergeant le cosmide pILL585 ont été étalés sur du milieu minimum M9 glucosé additionné de 0,2% de 1-glutamine (comme seule source d'azote) ou du milieu L, et incubés à 37°C pendant 48 heures. Les transformants ont été ensuite criblés relativement à l'activité uréasique selon une essai colorimétrique qualitatif effectué dans du milieu urée-indole. L'activité n'a été observée que dans les transformants de <u>E.coli</u> HB101 ayant subi plusieurs passages (plus de 5 passages) sur le milieu minimum à 37°C en conditions d'aérobie. Ce sont donc conditions qui ont été utilisées pour la détermination qualitative de l'expression de l'uréase dans les clones d'<u>E.coli</u>. Aucune activité uréasique n'a été détectée dans les transformants cultivés sur un milieu riche en azote.

La transformation de la souche <u>E.coli</u> HB101 avec le plasmide pILL590 contenant un fragment de 4,2 kb, identifié comme la région minimale nécessaire à l'expression de l'uréase dans <u>C. jejuni</u> (Labigne et al (1991) J. Bacteriol. <u>173</u>: 1920-1931) dans les cellules d'<u>E.coli</u>, même après culture et passages dans un milieu limitant l'azote. Cela implique que les gènes présents sur le cosmide, mais absents du plasmide pILL590, sont nécessaires à l'expression de l'uréase chez <u>E.coli</u>.

### Sous-clonage des gènes nécessaires à l'activité uréasique dans une souche d'E.coli

En l'absence d'activité uréasique détectable dans la souche d'E.coli hébergeant le plasmide recombinant pILL590, le fragment d'insertion de 34 kb du cosmide pILL585 a été soumis à une digestion partielle avec l'endonucléase <u>Sau3</u>A pour produire des fragments compris entre 7 et 12 kb. Ils ont été traités à la phosphatase alcaline, pour éviter tout réarrangement du génome initial, et ligaturés au plasmide pILL570 linéarisé avec BamHI. Après transformation dans E.coli résistant transformant HB101, chaque spectinomycine a été soumis à un essai ultérieur de sa capacité à hydrolyser l'uréase dans des conditions d'induction. Un clone présentait un phénotype uréasepositif. Il hébergeait un plasmide recombinant appelé pILL753. Ce plasmide contenait un fragment d'insertion de 11,2 kb. Les sites de reconnaissance BamHI et HindIII ont été cartographies relativement aux sites de restriction uniques EcoR1 et PstI du vecteur pILL570 (figure 1). La comparaison de la carte de restriction du plasmide pILL753 avec celle du plasmide recombinant précédemment décrit pILL590 a démontré que le fragment fragment d'ADN avait un d'insertion de pILL753 de 4,6 kb situé en aval des quatre çènes additionnel de l'uréase précédemment identifiés dans le plasmide pILL590 (c'est à dire <u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u> et <u>ureD</u>).

#### Optimisation de l'activité uréasique dans E.coli HB101

Pour définir les conditions de culture assurant l'expression optimale des genes de l'uréase de H. pylori dans E.coli, l'activité de clones hébergeant

pILL753 a été évaluée quantitativement après culture sur un milieu limitant l'azote additionné de diverses sources d'azote. Dans tous les cas, un milieu de base minimum solide a été utilisé, car des études ont montré que l'activité uréasique était très faible, dans les cultures effectuées dans un milieu liquide.

Les activités relatives des cultures sur des milieux complétés par L-arginine, L-glutamine, L-glutamate, NH<sub>4</sub>Cl et l'urée (chacun à une concentration finale de 10 mM) étaient respectivement : 100%, 36%, 27%, 46% et 20%.

L'activité uréasique a été optimale dans les cultures effectuées sur un milieu additionné de L-arginine. L'activité uréasique n'a pas été détectée dans les cultures effectuées sur un milieu riche en azote.

Bien que la présence d'ions Ni<sup>2+</sup> libres puisse avoir un effet de stimulation de l'activité uréasique (Mulrooney et al (1989) J. Gen. Microbiol. <u>135</u>: 1769-1776 et Mobley et al (1989) Microbiol. Rev. <u>53</u>: 85-108), ceci ne s'est pas manifesté sur l'activité uréasique des cellules hébergeant pILL753.

L'analyse au cours de l'expression de l'uréase dans le clone d'<u>E.coli</u> portant pILL753, cultivé dans diverses conditions, a indiqué que l'activité uréasique maximale était obtenue après 3 jours de culture aérobie à 37°C sur du milieu minimum additionné de L-arginine (figure 2). L'activité uréasique dans les cultures effectuées sur un milieu riche en azote était meilleure après culture en microaérobiose. En revanche, des conditions de microaérobie ont eu un effet répressif sur les activités des cultures limitées en azote.

L'activité uréasique des cellules <u>E.coli</u> hébergeant pILL753 en culture en conditions d'aérobie pendant 3 jours à 37°C dans un milieu minimum additionné avec de l'arginine, était  $0.9 \pm 0.4 \mu \text{mol}$  d'urée hydrolyse par minute, par mg de protéine. Par comparaison l'isolat de <u>H. pylori</u> utilisé pour cloner les gènes de l'uréase hydrolysait l'urée à un taux de 23,2  $\pm$  2,3  $\mu \text{mol/mn/mg}$  protéine.

#### <u>Identification et localisation des gènes</u> nécessaires à l'activité uréasique dans une souche hôte d'E.coli

Pour déterminer la région d'ADN nécessaire au phénotype uréase-positif, des dérivés de pILL753 portant l'élément transposable MiniTn3-Km ont tout d'abord été isolés selon un mode opératoire précédemment décrit (voir Matériels et Méthodes). Des transformants d'<u>E.coli</u> HB101 portant les transposons ont tous été criblés relativement à l'activité uréasique. Ils ont été appelés pILL753::x où x désigne le site d'insertion de MiniTn3-Km tel qu'il apparaît sur la carte de la Sur les 24 insertions choisies pour 10 dérivés avaient totalement perdu la l'analyse, capacité d'hydrolyser l'urée (2, 3, 4, 5, 6, 10, 11, 12, 13 et 14), tandis que 14 conservaient le phénotype uréase-positif. Ces résultats confirment que toute mutation d'insertion ayant une cartographie correspondant aux genes ureA ou ureB (mutants 2, 3, 4, 5 et 6) abolit l'activité uréasique, mais démontrent également qu'un fragment d'ADN de 2,6 kb situé plus en aval du gène ureB est nécessaire à l'expression d'un phénotype uréase-positif dans E.coli cultivé dans des conditions limitant l'azote. En revanche, à partir des

résultats relatifs à la mutagénèse des transposons, un fragment d'ADN de 600 pb situé immédiatement en aval du gène <u>ureB</u> ne s'est pas révélé être essentiel à l'expression de l'activité uréasique dans <u>E.coli</u>.

Des analyses additionnelles comprenant l'établissement de délétions dans le fragment d'insertion pILL753 ont été effectuées pour mieux comprendre les conditions nécessaires à l'expression d'une uréase active dans les cellules d'E.coli. Des sous-clones d'E.coli portant les fait l'objet plasmidiques ont dérivés détermination quantitative de l'activité uréasique dans les conditions de limitation de l'azote définies cidessus. Les résultats sont résumé au tableau 2. Tous les sous-clones étaient des dérivés du même vecteur pILL570, si bien que les résultats peuvent être comparés. L'un deux, le plasmide pILL768, a été obtenu par autoreligature du grand fragment EcoRI produit à partir du produit de digestion par une enzyme de restriction du plasmide pILL753::16 (figure 1). Cette construction a conduit à une délétion de 2,95 kb à l'extrémité 3' du segment d'insertion pILL753. Les cellules portant ce plasmide expriment une activité uréase comparativement faible (tableau 2). Le plasmide pILL763, a été obtenu par clonage du fragment de restriction ClaI-PstI du plasmide pILL753::1 dans le vecteur pILL570 linéarisé. Cette construction, dans laquelle un fragment d'ADN de 1,75 kb contenant les gènes <u>ureC</u> et <u>ureD</u>, précédemment décrits, activité exprimait une supprimé, approximativement deux fois plus fortes que celles des cellules hébergeant pILL753. Dans aucun cas, délétions ou des insertions n'ont conduit à une activité uréasique constitutive.

### Analyse de la séquence de la région nécessaire à l'expression de l'uréase dans E.coli

Dans le fragment de 11,2 kb nécessaire à l'expression de l'uréase dans <u>E.coli</u>, un fragment d'ADN de 3,2 kb localisé immédiatement en aval du gène ureB, a été identifié suivant la stratégie de la figure 3.

- i) les fragments <u>Hind</u>III de 1,2 kb et <u>BamHI-Hind</u>III de 1,3 kb, ainsi que l'extrémité des gros fragments de 1,3 kb de <u>BamHI</u>, ont été séquencés indépendamment par clonage des fragments de restriction <u>BamHI-Hind</u>III et <u>BamHI-SphI</u> dans les plasmides mutants respectifs pILL753::12, pILL753::11; pILL753::10 dans l'ADN des phages M13mp18 et M13mp19;
- ii) les fragments de restriction <u>Hind</u>III de 1,2 kb, <u>BamHI-PstI</u> de 3,8 kb et <u>BamHI-Pvu</u>II de 1,3 kb provenant des plasmides pILL753 et pILL589 (précédemment décrits) ont été clonés dans l'ADN des pahes M13mp18 et M13mp19;
- iii) douze amorces oligonucléotidiques ont été synthétisées pour confirmer la lecture et produire des séquences chevauchant les trois fragments séquencés indépendamment. Ces amorces ont été utilisées pour des analyses de séquençage d'ADN double brin.

L'analyse de la séquence a révélé cinq cadres de lecture ouverts (ORFs) appelés <u>ureI</u>, <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u> et <u>ureH</u>. Ces gènes sont tous transcrits dans la même direction et il est prévu qu'ils codent pour des peptides de 195, 170, 256, 199 et 265 acides aminés. Aucun ORF de longueur notable n'a été observé sur le

complément inverse de la séquence illustrée par la figure 4. Les cinq ORF débutent par le codon de départ caractéristique ATG. Quatre des cinq ORF étaient précédés de sites semblables à la séquence consensus de liaison au ribosome (Shine-Dalgarno) d'E.coli (Shine et al (1974) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 71: 1342-1346).

Les régions d'amont de chaque ORF ont fait l'objet d'une recherche de la présence des sites de régulation azotée avec la séquence  $TGGYAYRN_4YYGCZ$  dans laquelle Y = T ou C, R = G ou A et Z = A ou T (Morett et al (1989) J. Mol. Biol. 210: 65-77). Un seul site a été trouvé à 210 pb en amont du locus ure G. Sa position précise est représentée sur la figure 4. Des séquences consensus de type promoteur  $d'E.coli(\sigma 70)$  ont été observées en amont des gènes ureI, ureF et ureH (TTGACA, -35 et TATAAT, -10).

TABLEAU 1 :

Vecteurs et plasmides hybrides utilisés dans le cadre de cette étude

Plasmide	Vecteur	Caractéristiques *	Taille	Origine de l'insertion	Références
		phénotypiques	(kb)		
	pILL550	RepEcRepCj mob Km	8,3		Labigne-Roussel et al
	pills70	RepEcmob Sp	5,3		Labigne A. et al
	pills75	RepEcRepCj mob Km Cos	10		Labigne A. et al
pill585	pirr575	RepEcRepCj mob Km Cos	44	Sau3A digestion partielle de 85P	Labigne A. et al
PILL590	pirr550	RepEcRepCj mob Km	16,4	Sau3A digestion partielle de pILL585	Labigne A. et al
pill753	pill570	RepEcmob Sp	16,5	Sau3A digestion partielle de pILL585	décrit ici
pill763	pirr570	RepEcmob Sp	14,75	Fragment <u>Cla</u> 1- <u>Pst</u> 1 de pILL753::1	décrit ici
pirr768	pill570	RepEcmob Sp	15,35	Fragment <u>Eco</u> R1 de pILL753::16	décrit ici

\* RepEc et RepCj : plasmides capables de se répliquer dans  $\overline{\text{E.coli}}$  et  $\overline{\text{C. jejuni}}$  respectivement mob : plasmide de conjugaison due à la présence de Ori-T Km et Sp : résistance à la kanamycine et à la spectinomycine Cos : présence d'un site  $\sqrt{\text{cos}}$ 

TABLEAU 2 :

Mutagénèse de l'ADN cloné de H. pylori et effet de l'activité uréase dans les clones de E.coliHB101 mis en culture dans des conditions limitantes en azote(3)

<u></u>		
Plasmide	Génotype différent de <u>E.coli</u> HB101 pILL753	Activité uréase (µmol urea/min/ mg)
pILL753 (2)	-	0,86
pILL753::3	ureA dégradée	neg (3)
pILL753::6	ureB dégradée	neg
pILL753::8	urel dégradée	0,86
pILL753::10	<u>ureF</u> dégradée	neg
pILL753::11	ureG dégradée	neg
pILL753::13	ureH dégradée	neg
pILL753::16	dégradation en aval <u>ureH</u>	0,73
pILL763	ureC et ureD délétées	2,0
pILL768	délétion 5' en aval de <u>ureH</u>	0,10

- (1) Bactéries mises en culture dans un milieu aérobie pendant 3 jours dans un milieu minimum M9 complétée avec 0.01 M L-arginine à 37°C.
- (2) Pour des raisons de comparaison l'activité uréase de <u>H.pylori</u> 85P, isolat à partir duquel l'ADN a été cloné, était de 23 ± 2.3 μmol urea/min/mg protéine.
- (3) Aucune activité uréase n'a été détectée.

#### DISCUSSION

Le premier cas d'expression fonctionnelle de gènes provenant de  $\underline{H}$ .  $\underline{pylori}$  dans des souches d' $\underline{E}$ .coli est présenté ici.

Ceci a été possible en cultivant des cellules de E.coli hébergeant le cosmide recombinant de l'uréase pILL585 (Labigne et al précité - 1991) sur un milieu minimum contenant une source limitant l'azote. Les résultats obtenus ont permis de montrer que les gènes de l'uréase de H. pylori pouvaient être sous le contrôle du système de régulation de l'azote (NTR); et que l'activité uréase dans les cellules de E.coli était dépendante de la présence d'un ensemble de gènes qui ont été décrits dans les pages précédentes. Cet ensemble de genes a été localisé immédiatement en aval des quatre gènes ureA, ureB, ureC et ureD décrits dans la publication de Labigne et al, 1991 précitée. Ces nouveaux gènes sont situés sur un fragment de 3,2 kb comportant cinq cadres ouverts de lecture qui sont désignés par ureI, ureE, ureF, ureG et ureH.

La mise en oeuvre de mutations insertionnelles, et de délétions, au niveau du fragment d'ADN de 11,2 kb (pILL753) sous-cloné à partir du cosmide d'origine, a permis de montrer que les gènes ureA, ureB, ureF, ureG ureH étaient nécessaires à l'expression l'activité uréasique dans <u>E.coli</u>. Au contraire des mutations insertionnelles à l'intérieur du gène ureI n'ont pas affecté sensiblement l'activité uréasique dans les cellules de E.coli. La délétion du gène ureC et du gène ureD (comme dans le plasmide pILL763) a résulté dans activités des qui significativement plus fortes que celles obtenues dans

les cellules portant les plasmides avec les loci intacts, suggérant un rôle régulateur de cette région du cluster du gène de l'uréase de <u>H. pylori</u>.

Il apparaît clair que pILL753 ne porte probablement pas l'ensemble des éléments nécessaires à l'expression complète de l'uréase. La principale preuve pour cela est que : d'une part les cellules de E.coli hébergeant activité une avaient approximativement 25 fois plus faible que celle de l'isolat <u>H. pylori</u> utilisé à l'origine pour le clonage; d'autre part la délétion de la région en aval de ureH (pILL768) a conduit à une diminution considérable de l'activité uréasique. Il est intéressant de remarquer que C. jejuni nécessite la présente d'un nombre de genes plus faible pour l'expression enzymatique en comparaison avec les résultats obtenus chez E.coli. En conséquence C. jejuni doit être capable de compléter les fonctions des gènes clonés de H. pylori.

La nécessité de gènes accessoires a également été démontrée pour les <u>Providencia stuartii</u> (Mulrooney et al (1988) J. Bacteriol. <u>170</u>: 2202-2207), un <u>E.coli</u> uréase positif (Collins et al - 1988), <u>Klesiella pneumonia</u> (Gerlach et al (1988) FEMS Microbiol. Lett. <u>50</u>: 131-135), <u>Proteus vulgaris</u> (Mörsdorf et al (1990) FEMS Microbiol. Lett. <u>66</u>: 67-74), <u>Staphylococcus saprophyticus</u> (Gatermann et al (1989) Infect. Immun. <u>57</u>: 2998-3002), <u>Klebsiella aerogenes</u> (Mulrooney et al - 1990) et <u>Proteus mirabilis</u> (Ferrero et al - 1991 et Walz et al (1988) J. Bacteriol. <u>170</u>: 1027-1033).

La figure 5 présente une comparaison de trois régions codant pour l'uréase, pour plusieurs espèces de bactéries et montre les similitudes ainsi que les

particularités de chacune. Le degré de parenté, en terme d'organisation génétique et de polypeptides codés, est plus fort entre P. mirabilis et K. aerogenes que pour chacun d'entre eux vis à vis de H. pylori. Alors que le polypeptide UreG de H. pylori présentait une homologie forte avec celui de K. aerogenes (92% de conservation et 59% d'identité), les (conservation et identité) entre les polypeptides UreE et UreF de H. pylori et K. aerogenes étaient : (33% et 14%), (44% et 11,6%), respectivement. Mulrooney et al ont constaté que les gènes de K. aerogenes codant pour les protéines accessoires UreE, UreI et UreG sont impliquées dans l'activation l'apoenzyme đе incorporation de nickel dans des sous-unités l'uréase. Du fait de la présence de séries de résidus hystidine l'extrémité carboxy-terminale polypeptide UreE de Klebsiella et de Proteus, Mulrooney at al ont proposé que UreE pourrait interagir avec le nickel pour le transférer ensuite à l'apoenzyme. Une telle série de résidus n'a pas été trouvée sur le polypeptide UreE de H. pylori ni sur aucun autre des produits des gènes uréases.

La recherche de similitudes entre la séquence d'acides aminés déduite des gènes de l'uréase de <u>H. pylori</u> et les séquences consensus impliquées dans un site de liaison de l'ADN (Pabo et al - 1981) ou dans des sites de liaison de l'ATP (Higgins et al - 1985) a permis l'identification d'un site de liaison de l'ADN à l'intérieur du produit du gène <u>ureI</u> (figure 4). De plus un site de liaison de l'ATP bien conservé (-GVCGSGKT-) existe à l'extrémité NH2-terminale du produit du gène <u>ureG</u>.

La région de l'uréase de <u>H. pylori</u> présente certains éléments uniques qui sont les suivants : tout d'abord les gènes <u>ureC</u>, <u>ureD</u>, <u>ureI</u> et <u>ureH</u> sont uniques pour <u>H. pylori</u>. Ensuite la région de l'uréase consiste en trois blocs de gènes qui sont transcrits dans la même direction et présentent une région intergénique de 420 bp entre <u>ureD</u> et <u>ureA</u> et 200 bp entre <u>ureB</u> et <u>ureI</u>. Ceci suggère une organisation génétique particulière à <u>H. pylori</u>, dans laquelle les trois blocs de gènes peuvent être régulés indépendamment.

Il est généralement admis que la synthèse d'uréase par H. pylori se fait de façon constitutive. Les résultats présentés ici tendent à montrer que l'expression des gènes de l'uréase de H. pylori pourrait en fait être sous le contrôle d'un système de régulation. En effet l'expression des gènes uréases de H. pylori une fois transférés chez E.coli, est totalement sous le contrôle du système de régulation de l'azote (NTR). Il est possible que les gènes de l'uréase de H. pylori, soient directement dépendants de la synthèse des produits des gènes <u>ntrA</u>, <u>ntrB</u>, <u>ntrC</u> de <u>E.coli</u> mais on ne peut exclure qu'ils soient dépendants de l'expression d'un ou de plusieurs autres gènes codant pour une (des) protéine (s) régulatrice (s) analogue (s) aux produits ntr de E.coli. Sur la base de ces données on peut penser que des paramètres physiologiques, tels que la présence d'un milieu solide ou d'une atmosphère microaérophile puisse jouer un rôle dans l'expression de l'uréase chez H. pylori in vitro ou in vivo.

#### II - PREPARATION DE SOUCHES MUTANTES

- expériences Souches utilisées pour les d'électroporation : plusieurs souches isolées de biopsies ont été testées pour leur aptitude à être électroporées incluant la souche décrite dans la publication de Labigne et al -1991 précitée, à partir de laquelle le clonage initial des gènes de l'uréase a été réalisé. Une seule souche désignée N6 déposée à la CNCM sous le numéro I-1150 le 3 Octobre 1991, a donné des résultats positifs.
- Création des mutants dans le fragment cloné du chromosome de H. pylori, souche 85P: mutants sont préparés par mutagénèse à l'aide (MiniTn3-Km) qui permet d'un transposon l'insertion au hasard de l'élément pour la souche (élément recombinaison đe la transposition). Le site d'insertion de chacun des éléments de transposition a été défini par analyses de restriction des plasmides dérivés (cf figure 1).
- Electroporation: 1010 cellules de H. pylori ont été récoltées sur gélose au sang (10% de sang de solution lavées dans une cheval) (15% v/v et 98 w/v) glycérol/sucrose resuspendues sous un volume de 50  $\mu$ l à 4°C. 500 ng d'ADN plasmidique purifié sur CsCl et dialysé extemporanément contre de l'eau distillée ont été ajoutés sous un volume de 1 \mu l aux cellules à 4°C. Après 1 minute sur la glace les cellules d'ADN ont été transférées dans une cuvette d'électroporation prérefroidie à -20°C (BioRad

réf : 165-2086, de 0,2 cm de largeur), puis placée dans l'appareil "Gene pulser Apparatus -BioRad) pour lequel il a été fixé les paramètres suivants : 25F, 2.5kV et 200 ohms. Après avoir électrique avec l'impulsion délivré constantes de temps 4,5 à 5 msec, les bactéries ont été resuspendues dans 100  $\mu$ l de tampon SOC (2% Bacto tryptone, 0,5% Bacto yeast extract, 10 mM NaCl, 2,5 mM KCl, 10 mM MgCl<sub>2</sub>, 10 mM MgSO4, 20 mM glucose), et inoculées sur gélose au sang non sélective (sans kanamycine, mais incluant vancomycine, trimethoprime, polymixine, acide nalidixique, amphotéricine B) pendant 48 heures 37°C sous atmosphère microaérophile. bactéries sont ensuite récoltées, resuspendues dans un volume minimum (0,5 ml) et étalées sur boîtes de gélose au sang sélective (incluant 20  $\mu$ g/ml de kanamycine et le coktail antibiotique décrit ci-dessus). La croissance de bactéries transformées et résistantes à la kanamycine apparaît après 4 jours d'incubation à 37°C en atmosphère microaérophile.

Les autres techniques incluant PCR, Southern, et Western sont des techniques classiques.

#### RESULTATS

Deux mutations générées par insertion de MiniTn3-Km dans le gène <u>ureB</u> présent sur le plasmide pILL753 ont été étudiées en détail. Il s'agit des mutations numérotées 3 et 4. La position précise de chacune des insertions est donnée à la figure 6. Les plasmides correspondant à ces insertions ont été préparés, purifiés et concentrés. Des bactéries résistantes à la

kanamycine présentant toutes les caractéristiques de la souche utilisée pour l'électroporation ont été obtenues; elles sont totalement incapables d'hydrolyser l'urée.

Des contrôles ont permis de vérifier que la souche mutante est une souche isogénique :

- \* bien que "uréase négative" les souches ont les propriétés biochimiques caractéristiques des bactéries appartenant à l'espèce <u>H. pylori</u> (oxydase, catalase, sensibilité à l'oxygène);
- \* les bactéries mères (N6) (CNCM n°I-1150) et les bactéries isogéniques N6::TnKm-3 et N6::TnKm-4 ont les mêmes profils de restriction après digestion enzymatique des ADN totaux (cf figure 8);
- \* après amplification enzymatique à l'aide des primers spécifiques de <u>H. pylori</u> et séquençage du produit amplifié, les mêmes séquences nucléotidiques ont été trouvées alors que des souches indépendantes de <u>H. pylori</u> ne présentent jamais la même séquence, mais au contraire un polymorphisme génique important;
- \* l'analyse par hybridation type Southern des profils de restriction par BamHI et HindIII des ADN des souches parentales et mutées témoigne du remplacement des gènes (figure 7 et son interprétation figure 6).

Une des difficultés rencontrées provient du fait que la souche transformée (N6) n'est pas celle à partir de laquelle le clonage des gènes de l'uréase a été réalisé, cette dernière souche étant la souche 85P et que les sites de restriction HindIII et BamHI ne sont conservés d'une souche à l'autre : une sonde correspondant au fragment de 8,1 kb provenant de pILL590 (figure 1) montre clairement des profils de restrictions HindIII qui diffèrent entre N6 et 85P (figure 9), en particulier absence des fragments de 1,25 kb et 1,15 kb. Par contre les fragments HindIII de 4,1 kb et BamHI de 5,1 et de 1,3 kb sont conservés. Il a donc été vérifié par amplification enzymatique (PCR) à l'aide d'oligonucléotides répartis sur l'ensemble de la région correspondant aux gènes ureA, ureB, ureC et <u>ureD</u>) que les produits d'amplification 1 à 6 montrés figure 10 étaient les mêmes dans les deux souches, et que l'absence des sites de restrictions <u>Hind</u>III reflétait le polymorphisme génique et non un réarrangement majeur de la région uréase. Une telle vérification faite, il est possible de confirmer sans ambiguité le remplacement génique de l'allèle sauvage par l'allèle muté dans les deux mutants créés.

\* enfin il a été vérifié par immunobuvardage à l'aide d'anticorps anti-uréase, ou anti H. pylori préparés chez le lapin, ou anti-H. pylori présents dans le sérum de patients infectés par H. pylori, que les souches mutées N6::TnKm-3 etN6::TnKm-4 n'exprimaient plus le polypeptide de 61 kDaltons codé par le gène ureB et donc que le gène ureB de ces souches avait bien été interrompu (figure 11).

#### REVENDICATIONS

- 1/ Séquence nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle est constituée par, ou en ce qu'elle comprend au moins une des séquences nucléiques correspondant aux gènes appelés <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u>, <u>ureI</u> et répondant aux enchaînements nucléotidiques présentés à la figure 4 ou, toute partie d'au moins une de ces séquences nucléiques.
- Séquence nucléotidique selon la revendication 1, 2/ caractérisée en ce qu'elle est modifiée par délétion, addition, substitution ou inversion d'un ou plusieurs nucléotides đе telle façon que les fonctionnelles des polypeptides codés par ces séquences modifiées sont soit conservées soit atténuées, voire supprimées, par rapport aux propriétés des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI, tels qu'exprimés par H. pylori, ou de telle façon que cette séquence modifiée n'exprime pas de polypeptide chez H. pylori.
- 3/ Séquence nucléotidique selon la revendication 1 ou la revendication 2, caractérisée en ce qu'elle est constituée par ou en ce qu'elle comprend :
  - a) l'ensemble des séquences nucléiques correspondant aux gènes appelés <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u>, <u>ureI</u> et répondant aux enchaînements nucléotidiques présentés à la figure 4 ou,
  - b) l'ensemble formé par les séquences nucléiques (variantes) correspondant à ces gènes modifiés indépendamment les uns des autres, de telle façon que l'ensemble de ces variantes code pour des polypeptides ayant une homologie fonctionnelle avec les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tels qu'exprimés par H.pylori, ou au contraire code pour des polypeptides modifiés, pour atténuer voire supprimer les propriétes

fonctionnelles des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI tels qu'exprimés par <u>H. pylori</u>ou, n'est plus exprimé en tant que polypeptides.

- 4/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce qu'elle est associée aux séquences nucléiques correspondant aux gènes de structure <u>ureA</u> et <u>ureB</u> codant pour les sous-unités uréasiques chez <u>H. pylori</u>.
- 5/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce qu'elle est associée aux gènes <u>ureA</u>, <u>ureB</u>, <u>ureC</u> et/ou <u>ureD</u> codant pour l'uréase chez <u>H. pylori</u>.
- 6/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement <u>ureE</u> correspondant aux nucléotides 800 à 1309 de la séquence de la figure 4, ou à tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes avec l'enchaînement <u>ureE</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.
- 7/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement <u>uref</u> correspondant aux nucléotides 1324 à 2091 de la séquence de la figure 4, ou à tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes avec l'enchaînement <u>uref</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.
- 8/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement <u>ureG</u> correspondant aux nucléotides 2123 à 2719 de la séquence de la figure 4, ou à tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes avec l'enchaînement

<u>ureG</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.

9/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement <u>ureH</u> correspondant aux nucléotides 2722 à 3516 de la séquence de la figure 4, ou à tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes avec l'enchaînement <u>ureH</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.

10/ Séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement <u>urel</u> correspondant aux nucléotides 211 à 795 de la séquence de la figure 4, ou à tout fragment de cet enchaînement dès lors qu'il hybride dans des conditions stringentes avec l'enchaînement <u>urel</u> ou avec la séquence complémentaire à cet enchaînement.

11/ Séquence nucléotidique selon la revendication 6, caractérisée en ce qu'elle répond à l'enchaînement nucléotidique suivant ou en ce qu'elle comprend cet enchaînement :

GCG AAA ATA TGC TAT GAA ATA GGA AAC CGC CAT

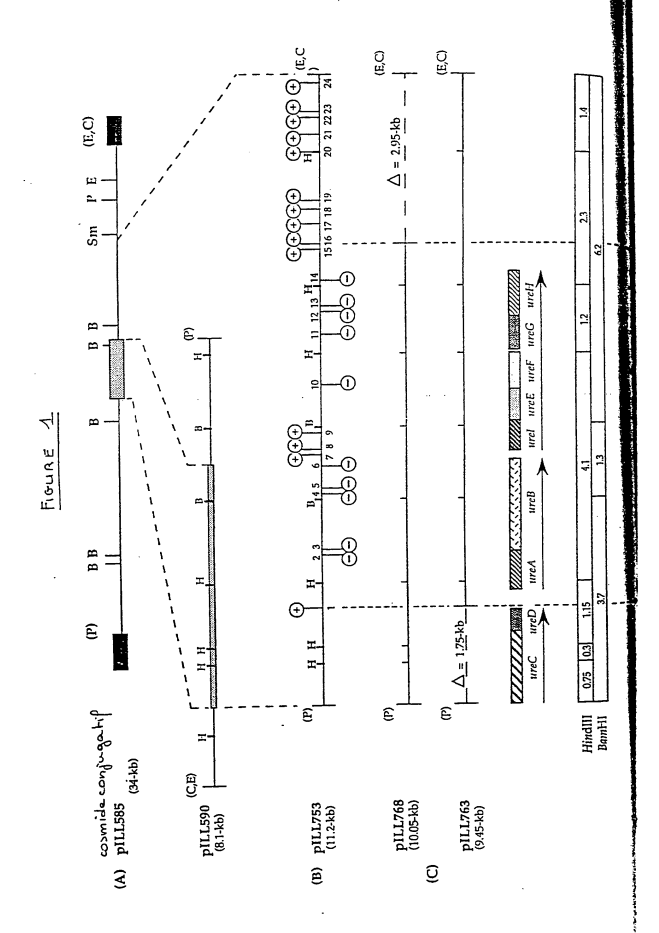
- 12/ Sonde nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle est constituée par une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, ladite séquence étant marquée.
- Amorce nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle comprend un fragment nucléotidique tel qu'issu d'une séquence selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, comprenant environ 18 à environ 30, de préférence environ à environ 30 nucléotides, pour l'utilisation dans une réaction d'amplification génique.

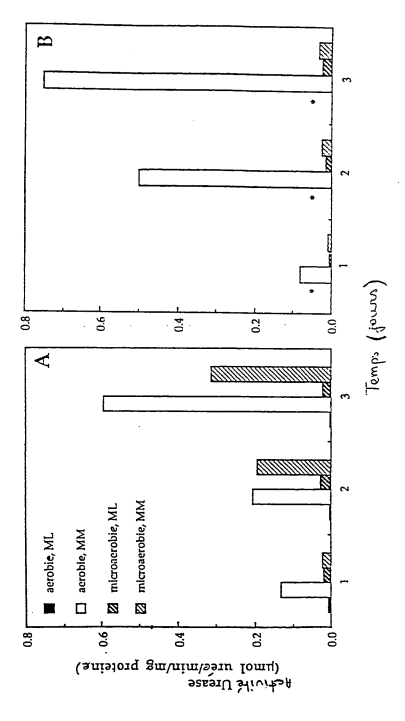
- 14/ Séquence nucléotidique, caractérisée en ce qu'elle hybride dans des conditions stringentes avec une séquence selon l'une quelconque des revendications 1 à 13.
- 15/ Utilisation d'une amorce selon la revendication 13, pour la détection <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u>, à partir d'un échantillon biologique et à l'issue de réactions d'amplification génique.
- 16/ Utilisation d'une sonde selon la revendication 12, pour la détection <u>in vitro</u> dans un échantillon biologique, d'une infection par <u>H. pylori</u>, le cas échéant à l'issue de réactions d'amplification génique.
- 17/ Polypeptide, caractérisé en ce qu'il correspond à l'un des polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH ou UreI présentés à la figure 4, ou, à toute partie d'au moins un de ces polypeptides.
- 18/ Polypeptide selon la revendication 17, sous forme modifiée par addition, substitution, délétion ou inversion d'un ou plusieurs acides aminés, pour atténuer, voire supprimer ses propriétés dans la régulation et/ou la maturation de l'uréase telle qu'exprimée par les polypeptides UreE, UreF, UreG, UreH, UreI dans H. pylori.
- 19/ Vecteur recombinant, caractérisé en ce qu'il contient une séquence selon l'une quelconque des revendications 1 à 11.
- 20/ Vecteur recombinant selon la revendication 19, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un cosmide ou d'un plasmide.
- 21/ Vecteur recombinant selon l'une quelconque des revendications 19 ou 20, caractérisé en ce qu'il s'agit du plasmide pILL753 contenu dans <u>E.coli</u> HB101, déposé à la CNCM le 3 Octobre 1991 sous le numéro I-1148.

- 22/ Vecteur recombinant selon l'une quelconque des revendications 19 ou 20, caractérisé en ce qu'il s'agit du plasmide pILL763 contenu dans  $\underline{\text{E.coli}}$  HB101 déposé à la CNCM le 3 Octobre 1991 sous le numéro I-1149.
- 23/ Hôte cellulaire recombinant différent de H. pylori, caractérisé en ce qu'il est transformé par une séquence selon l'une quelconque des revendications l à 11 ou 14, dans des conditions permettant son expression dans l'hôte.
- 24/ Hôte cellulaire recombinant selon la revendication 23, caractérisé en ce qu'il s'agit d'une souche de H. pylori comprenant une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 2 à 11 ou 14.
- 25/ Hôte cellulaire recombinant selon la revendication 24, tel qu'obtenu par mutation de la souche N6 de H. pylori, déposée à la CNCM le 3 Octobre 1991 sous le numéro I-1150, au niveau de l'un au moins des gènes ureE, ureF, ureG, ureH ou ureI.
- 26/ Hôte cellulaire recombinant selon l'une quelconque des revendications 23 à 25, caractérisé en ce qu'il s'agit d'une souche <u>E.coli</u> modifiée par une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 11.
- 27/ Hôte cellulaire recombinant selon l'une quelconque des revendications 23 à 26, caractérisé en ce que son activité uréasique est atténuée.
- 28/ Composition immunogène, caractérisée en ce qu'elle contient un hôte cellulaire recombinant selon l'une quelconque des revendications 23 à 27.
- 29/ Kit pour le diagnostic <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u> sur un échantillon biologique déterminé, caractérisé en ce qu'il comprend :
  - au moins un couple d'amorces nucléotidiques selon la revendication 13, capables d'hybrider aux

extrémités 5' et en 3' d'un fragment nucléotidique spécifique d'au moins un gène choisi parmi <u>ureE</u>, <u>ureF</u>, <u>ureG</u>, <u>ureH</u> ou <u>ureI</u>,

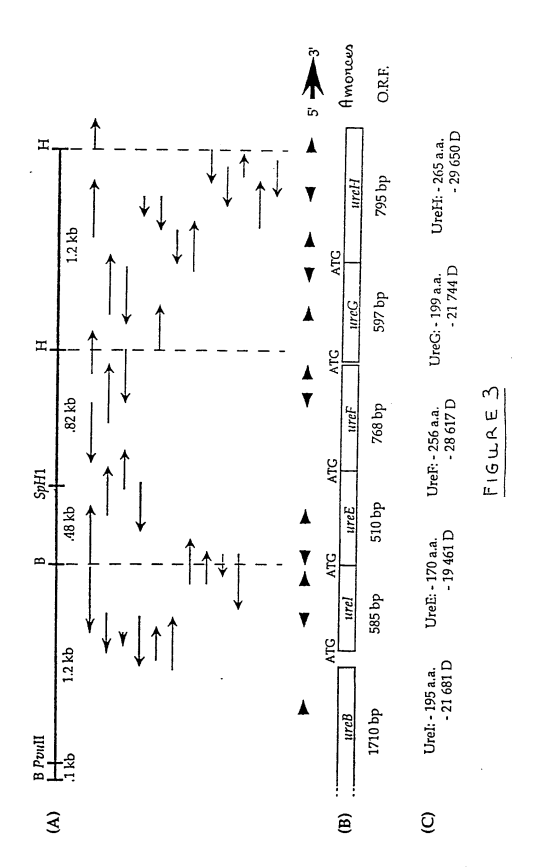
- des réactifs nécessaires à l'extraction des acides nucléiques à partir de l'échantillon traité,
- des réactifs pour effectuer la polymérisation dudit fragment nucléotidique, à partir des amorces nucléotidiques, notamment des enzymes de polymérisation, en quantité suffisante pour réaliser l'amplification du fragment que l'on souhaite amplifier,
- au moins un enchaînement de nucléotides pouvant être utilisé comme sonde et capable d'hybrider dans des conditions déterminées avec le fragment nucléotidique amplifié,
- le cas échéant des moyens pour révéler l'hybridation.
- 30/ Kit pour le diagnostic <u>in vitro</u> d'une infection par <u>H. pylori</u>, caractérisé en ce qu'il comprend :
  - une quantité déterminée de sonde selon la revendication 12,
  - un milieu approprié pour la réalisation d'une réaction d'hybridation entre l'acide nucléique de H. pylori à détecter et la sonde,
  - des réactifs pour la détection des hybrides éventuellement formés.
- 31/ Anticorps polyclonal ou monoclonal, caractérisé en ce qu'il reconnait un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 17 ou 18 ou un fragment de ce polypeptide.





4 FIGURE

機関を表示される。



## Figure 4

TIT TIT AGG AGC AAC GCT CIT AGA TCC TIA GIT ITT AGC G. A CTC TIT AGC AIT TIC ING ile phe AMB --leu phe ser

TCT CTG ATT TTT TGT TTA TCA AAA AAT TGG GGG CTT TTT TTG TTT TTA TTT TTT GTC

929 NAC AAA AGT TAT TCG TAA GGT 151 TIT TTC TTT ATG ATT AGC TCA AGC CTA TTA 121

Met len gly len val lon len tyr val NAN ATT TTT GTT TGG AAG GAA AAG GCA ATG CTA GGA CTT GTA TTG TTA TAT GTT 2.1.1 GTA

ser lys ANA CCT pro GAT asp GTC val AAA Jуз thr NCC TTA len. 271 gly ATT TGC GGG cys i le GIT TIN ATC AGC ANT GGG gly asn ser j. l.e len ATT

tyr ATC ACT TAT GTT GTC va.l. val GTG val AFG AAC TIT TIT GIEG GGT GGG CIFC TCC ATT ATT TGT AAT ลรท суз j le i.le 331 ser leu. g.l.y gly va.l. phe phe asn met  $\mathtt{GTG}$ val. 301

hi.s NITT GOT CAN GI'A TOA CAC val glin a l a : 1 c GAT ឧឧ GNA alb GCT CTC AAG CCT ACA GCC CCT GTA GAA GGT GCT ala gly = <del>|</del> = וטא bro ឧ]ឧ pro thr ឧទ្ឋា len ลไล TCC ser 361

391

CAT TTG ACT AAT TTC TAT GGG CCA GCG ACT GGG TTA TTG TTT GGT TTC ACC TAC TTG tyr len phe thr qly Leu phe gly len 451 ala thr progly tyr phe asn thr Jen

# Figure 4 (sing)

phe GGT TTG GAT TGG AGG CCC TAC TCT TGG TAT AGC TTA ser tyr trp ser tyr arg pro trp leu asp g J.y phe ACT thr CAC his ATC AAC asn ၅၁၅ ala GAC asp GAT CTTlen met TTA TCC CAC TAT AGC GAT ATG asb ser his tyr ser l.eu j.1.e CCT GCT GCG ATT a.l.a ala pro ACG ATT 1.1ethr asu GCG ATC AAC GTA

GTG TTA GGC ATC ACT GAA GGC GAT TGG TGG GCG ATC ATT TGG TTG GCT TGG a] a leu trp i Je j. J.e a]a asp trp trp 631 gly glu thr i. l.e g l.y leu va] l ys

thr ACT phe AAA T'TC lys gly CCT TTA GGG len pro GTT ITG TGG CTT ACC GCT TTC ATT GAA AAC ATC TTG AAA ATC j. J.e l.ys leu i.1.e 691 glu asn i.1e bhe a.l.a leu thr trbval

phe CTC TTT len leu TT Crp ATC ATT GAG GGC ATT TTA ACC GCT TGG ATC CCT GCT TGG a La pro j. J.e ala trp glu gly ile leu thr i le i.le CTT GCT a].a leu

81.1

ATC CAA CAC TGG GTG TGA GAT GAT CAT

TCC AAC ACT GGG TGT GAG ATG ATC ATA GAG CGT TTA ATA GGC AAT CTA AGG GAT TTA AAC glu arg leu ile gly asn leu arg 812 Met ile ile ureE

# FIGURE 4 ( suity

THG GAT TTC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG GAA TGG TTT GAA ACG AGG AAA AAA leu asp phe ser val asp tyr val asp leu glu trp phe glu thr arg lys lys asp leu glu trp phe glu thr arg lys lys asp ile ala val arg leu lys asp ala pro 932  GGC TTT AAA ACC AGG CAA GGC AAA GAC ATA GCC GTA CGC CTT AAA GAC GCT CCC arg phe lys thr arg glu gly lys asp ile ala val arg leu lys asp ala pro 992  GGT TTC TCT CAA GGA GAT ATT TTT TTT AAA GAA GAG GAA ATT ATC GCC GTT GAA ATT CAC ATT CAC ATC CAA GCT AAG AGC GTG GCA GAA GTA GGA ATT CAC ATC CAA GCT AAG AGC GTG GCA GAA GTA GGA AAA leu asp ser glu val ile his ile gln ala lys ser val ala glu val ala lys tyr glu ile gly asn arg his ala ala leu tyr tyr gly glu ser gln phe glu thr pro phe glu lys pro thr leu ala leu tyr tyr gly glu ser gln phe glu thr pro phe glu lys pro thr leu ala leu tyr GAA AAG CCC CAT AGG TTA ACC GTG AGG ATG CCC CAT AGT ATTA AGT TCA AAA GAA AAG CCC AAA GAA CGC TTA ACC GTG AGG ATG CCC CAT AGT ATTA AGT TCA AAA TTG GAA TTG GAA TTG GAA AAG CCC AAA GAA CGC TTA ACC GTG AGG ATG CCC CAT AGT ATTA AGT TCA AAA TTG GAA TTG GAA GAA GAA CGC TTA ACC GTG AGG ATG CCC CAT AGT ATTA AGT TCA AAA TTG GAA TTG GAA GAA CGC TTA ACC GTG AGG ATG CCC CAT AGT AGT AGT AGT AGT AGT AGT AGT ATTA AGT TCA AAA TTG GAA GAA GAA CGC TTA ACC GTG AGG ATG CCC CAT AGT AGT AGT AGT AGT AGT AGT AGT AGT A				4	<u>.</u>		
TTG GAT TTC AGC GTG GAT TAT GTG GAA TTG GAA TGG TTT GAA ACG AGG AAA AAA leu asp phe ser val asp tyr val asp leu glu trp phe glu thr arg lys lys lag 2 cg TTT AAA ACC AGG CAA GAC ATA GCC GTA GCC GTT GCC GTT AAA ACC AGG CAA GAC ATA GCC GTA GCC GTT AAA GAC GGC GAT TTT TTA TTT TTT TTT TTT AAA GAA GAG AAG GAA ATT ATC GAA ATT CAA GGT AAA GAC ATC CAA GGT AAA GAC GTG GCA GAA GTC ATT CAC ATC CAA GGT AAA GAC GTG GCA GAA GTA ATT GAA ATA GAA ATC CAA GGT AAA AAA	ATC ile	aag lys	AAT asn	ATA 11e	TTT phe	CGT arg	GAG glu
TTG GAT TTC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG GAA TGG TTT GAA ACG AGG Leu asp phe ser val asp tyr val asp leu glu trp phe glu thr arg leu asp be lys thr arg gln gly lys asp ile ala val arg leu lys asp gly phe lys thr arg gln gly lys asp ile ala val arg leu lys asp gly phe ser gln gly asp ile leu phe lys glu glu lys glu ile ile ileu asp ser glu val ile his ile gln ala lys ser val ala glu val tyr glu ile gly asn arg his ile gln ala lys ser val ala glu val tyr glu ile gly asn arg his ala ala leu tyr tyr GGC GAG TCT CAA GCA CCA TTA GAA AGG CC CAT GCG GCT TTA TAC TAT GGG GTG GCG GTG TTA TAC TAT GAA AGG CC CAT GCG GCT TTA TAC TAT GGG GTG TCT CAA GCT TTA GAA AGG CC ACG CTTA TAC TAT GGG GTG TTA TAC TAT GAA AGG CC ACG CTA GCG GTTA TAC TAT GGG GTT TTA TAC TAT GAA AGG CC ACG CTA GCG TTA TAC TAT GGG GTT TTA TAC TAT GAA AGG CC ACG CTA GCG TTA TAC TAT GGG GTT TTA AGT TCA AAA GCC ACG CTA GCG TTA ACA GCT TTA AGT TCA AAA AAGG CC ACG CTA GCG TTA CTA GAA AAGG CC ACG CTA GCG TTA ACT GAGG GTTA ACT ACT ACT ACT ACT ACT ACT ACT ACT	aaa 1.ys	CCC	GTT val	ала Туз	бал g1.u	ภฎT ลรท	AGT ser
TTG GAT TTC AGC GTG GAT TAT GTG GAT TTG GAA TGG TTT GAA ACG AGG Leu asp phe ser val asp tyr val asp leu glu trp phe glu thr arg leu asp be lys thr arg gln gly lys asp ile ala val arg leu lys asp gly phe lys thr arg gln gly lys asp ile ala val arg leu lys asp gly phe ser gln gly asp ile leu phe lys glu glu lys glu ile ile ileu asp ser glu val ile his ile gln ala lys ser val ala glu val tyr glu ile gly asn arg his ile gln ala lys ser val ala glu val tyr glu ile gly asn arg his ala ala leu tyr tyr GGC GAG TCT CAA GCA CCA TTA GAA AGG CC CAT GCG GCT TTA TAC TAT GGG GTG GCG GTG TTA TAC TAT GAA AGG CC CAT GCG GCT TTA TAC TAT GGG GTG TCT CAA GCT TTA GAA AGG CC ACG CTTA TAC TAT GGG GTG TTA TAC TAT GAA AGG CC ACG CTA GCG GTTA TAC TAT GGG GTT TTA TAC TAT GAA AGG CC ACG CTA GCG TTA TAC TAT GGG GTT TTA TAC TAT GAA AGG CC ACG CTA GCG TTA TAC TAT GGG GTT TTA AGT TCA AAA GCC ACG CTA GCG TTA ACA GCT TTA AGT TCA AAA AAGG CC ACG CTA GCG TTA CTA GAA AAGG CC ACG CTA GCG TTA ACT GAGG GTTA ACT ACT ACT ACT ACT ACT ACT ACT ACT	aaa 1ys	GCT ala	GCC ala	GCG al.a	TTT phe	CAA gln	CAT his
TTG GAT TTC AGC Cleu asp phe ser variable ser variable lys thr arg phe lys thr arg phe ser gln gly phe ser gln gly phe ser glu try glu ile gly tyr glu ile gly thr pro phe glu thr pro phe glu thr pro phe glu	AGG arg		ATC i.1.e	GTA val	с <b>л</b> л gln	GTT val	ozd CCC
TTG GAT TTC AGC Cleu asp phe ser variable ser variable lys thr arg phe lys thr arg phe ser gln gly phe ser gln gly phe ser glu try glu ile gly tyr glu ile gly thr pro phe glu thr pro phe glu thr pro phe glu	ACG	AAA 1.y s	ATT i.le	GAA	TCT ser	666 91y	ArG
TTG GAT TTC AGC Cleu asp phe ser variable ser variable lys thr arg phe lys thr arg phe ser gln gly phe ser gln gly phe ser glu try glu ile gly tyr glu ile gly thr pro phe glu thr pro phe glu thr pro phe glu	GAA glu	Crr leu	gaa glu	GCA ala	GAG glu	CTA	AGC
TTG GAT TTC AGC Cleu asp phe ser variable ser variable lys thr arg phe lys thr arg phe ser gln gly phe ser gln gly phe ser glu try glu ile gly tyr glu ile gly thr pro phe glu thr pro phe glu thr pro phe glu	TTT phe	CGC	ang 1.ys	GTG val.	66c 91y	aag Jys	GTG
TTG GAT TTC AGC Cleu asp phe ser variable ser variable lys thr arg phe lys thr arg phe ser gln gly phe ser gln gly phe ser glu try glu ile gly tyr glu ile gly thr pro phe glu thr pro phe glu thr pro phe glu	TGG trp	GTA val	<b>GAG</b> glu	AGC	ፑስፐ ቲሃኖ	GAA glu	ACC thr
TTG GAT TTC AGC Cleu asp phe ser variable ser variable lys thr arg phe lys thr arg phe ser gln gly phe ser gln gly phe ser glu try glu ile gly tyr glu ile gly thr pro phe glu thr pro phe glu thr pro phe glu	GAA glu	GCC	GAA glu	AAG Jys	TAC tyr	cra Jeu	rrn Ien
TTG GAT TTC AGC Cleu asp phe ser variable ser variable lys thr arg phe lys thr arg phe ser gln gly phe ser gln gly phe ser glu try glu ile gly tyr glu ile gly thr pro phe glu thr pro phe glu thr pro phe glu	871 TTG leu	932 ATA ile	992 AAA 1.ys	1052 GCT ala	1112 TTA Leu		1233 CGC arg
TTG GAT TTC AGC Cleu asp phe ser variable ser variable lys thr arg phe lys thr arg phe ser gln gly phe ser gln gly phe ser glu try glu ile gly tyr glu ile gly thr pro phe glu thr pro phe glu thr pro phe glu	GAT	GNC asp	TTT	CAA glu	GCT a La	GCG	GAA glu
TTG GAT TTC AGC Cleu asp phe ser variable ser variable lys thr arg phe lys thr arg phe ser gln gly phe ser gln gly phe ser glu try glu ile gly tyr glu ile gly thr pro phe glu thr pro phe glu thr pro phe glu		aaa 1.ys	TTA Len	vTC .1e	GCG ala	CTA	aaa 1ys
TTG GAT TTC AGC Cleu asp phe ser variable ser variable lys thr arg phe lys thr arg phe ser gln gly phe ser gln gly phe ser glu try glu ile gly tyr glu ile gly thr pro phe glu thr pro phe glu thr pro phe glu	TAT Lyr	GGC g l.y	ATT 1.1.e	CAC his	CAT his	ACG	TCC
TTG GAT TTC AGC Cleu asp phe ser variable ser variable lys thr arg phe lys thr arg phe ser gln gly phe ser gln gly phe ser glu try glu ile gly tyr glu ile gly thr pro phe glu thr pro phe glu thr pro phe glu	GA'I asp	CAA g.l.n	GЛ'Г азр	ATT i.l.e	CGC	CCC	GAT
TTG GAT TTC AGC  leu asp phe ser  CGC TTT AAA ACC  arg phe lys thr  GGT TTC TCT CAA  gly phe ser gln  TTG GAT TCT GAA  leu asp ser glu  TAT GAA ATA GGA  tyr glu ile gly  tyr glu ile gly  thr pro phe glu  thr pro phe glu	GTG va.l	AGG arg	GGA gly	GTC val	AAC asn	aag 1ys	
TTG GAT TTC  leu asp phe  CGC TTT AAA  arg phe lys  GGT TTC TCT  Gly phe ser  TTG GAT TCT  Leu asp ser  TAT GAA ATA  TAT AGT TCA	AGC	ACC thr	CAA gln	GAA glu	GGN 91y		ana 1ys
42 CC TTG GAT TO leu asp 02 CT CGC TTT la arg phe 62 TG GGT TTC eu gly phe 022 TC TTG GAT 1e leu asp 082 GC TAT GAA 193 tyr glu 142 AAA ACA CCA		aaa 1ys	TCT	TCT	лтл 1.1е	TTT phe	TCA
42 CC TTG TO leu 02 CT CGC 1a arg 62 TG GGT eu gly 022 TC TTG 1e leu 082 GC TAT 142 AA ACA AA ACA ys thr 1202 AA ACA AA ACA	GAT' asp		тт¢ рће	GAT asp	GAA glu	CCA	AGT
42 CCC CCT O22 TC TC TC TC 16 O82 GC GC GC GC STT	rrg leu	cGC		TTG	TAT	ACA thr	2 TTA Jeu
вой ери инч нно, нач пор	842 CCC pro	902 GCT ala	962 TTG leu	1022 ATC 1	1082 TGC	1142 AAA 1	120; GTT val

# Figure 4 (suita)

	AA	
	AAC	
	NAA	
SD	TAG NAA	AMB
	TTT AAA GTG GTC ATG AAA TAG	l.ys
	ATG	met
	$\mathtt{GTC}$	val
	$\mathtt{GTG}$	val
01	ANA	lys
1292	$T^{\dagger}T$	phe
	GA'F	dse
	NGC	ser
	929	ala
	TCA CTG GCG AGC GAT	l.eu
		ser
	GTC	val
	AAG	λуз
	TTT	phe
•	AAT	asn
1262	CCT	pro

	אאו	s ser val gly met leu pro lys
	CCA AAA	pro
	CTC	l.eu
	GTG GGT ATG CTC	met
	GGT	gly
	GTG	va].
	NGC	ser
	7	գլս 1չջ
	GNN	
1351	GTG AAA AGC ATT GAA	j.1.e
	NGC	ser
	AAA	1.ys
	GTG	lys ser val lys
	AA AGC	3er
	~	_
	GGA	lys gly
	AAA	1ys
	GAT	dse :
	ATG	Met
132	CAA	Ē

	_	_
	רעע	asr
	GTC AAT	val asn
	מעט	gl.n
	CTG	].eu
	יוייר	j le
	CTG	Len
	TIT CIG ATT CIG CAA	phe
	GNN	glu
	AAT	ลรท
1411	CAT GTG GAT AAT GAA	asp
	GTG	va l
	CAT	his
	GCT	a l.a
	AAT	ser asn ala
	ngc	ser
	GNC	asb
	ACA	thr
	AAG	lys
	CCA	pro
1381	ACT	thr pro lys

1471		ile gly s
	IT GGA TCT	le gly ser
	TTC CCC AT	phe pro 1.1
1441	GAT GCG GTG	va].

	<i>7</i> )	=
	CTC	Jen
	AAT	asn
	GCC AAT	a J.a
	אאא אזייןי י	l.ys
	TTLA	lon
	T'A'I'	tyr leu
	אאא	lys
	GAA AGC GCT TTA AAA	ser ala leu lys
	GCT	ala
1531	NGC	зег
	GNN	glu
	GIT ACT ANT ANA	asn Iys
	AC'I'	thr
	$G'\Gamma'\Gamma$	val thr
	AAG	зγз
	AAA	јуз
	GCA	ala lys
	CCN	pro
1501	CAT	his i

	CTC	len
		ala
	NGC	ser
	GAN	ցու
	TAT	Ľγr
	ACC	thr
	CTC	Jen
	ANA	lys leu
	TTG	Jen
1591	NGC	ser
	CTG	len
	ATG	met:
	GNA	ցու
	ACG	thr
	TAC	tyr
	CTT	leu
	$T^{T}C$	phe
	CNG	I.n
	AGC	ser
1561	TCT AGC C	ser

CAA CAA GAT TTA AAA AGG ATC TTA GGG GTT GAA GAA ATC ATT ACG CTA TCC ACA AGC CCC gln gln asp leu lys arg ile leu gly val glu glu ile ile thr leu ser thr ser pro 1621

# Figure 4 (suite)

gcc a.l.a CNA gin lys leu gly asn arg phe ile lys thr leu gin AAA ACC TTA GCC ANT CAN ANG CYTA GGC ANT CGT TTC ATT 1711. ลรท a l.a TTA len arg ATG GAA TTG CGA Jen glu met

CCC pro GNN GAC asb glu GCA TIT TIT AAC GCT TAC GCT CAA CAA ACC gln thr gln ala tyr phe phe asn ala 1771 ala g.l.y GAC ATT GGC i.le asp TTA leu glu. GAA. ATG AAC met asn

GCT a.] a NNG glu Len lys lys מממ GCG GCG AGT TTG GGG ATT GAA TTG i 1 e dlγ ala ala ser leu 1.831 GCC ACT AGC TAT GGC GTT TTT tyr gly val pho ser thr a.l.a ACC CAT his 1801 thr

GTCval AGC ANA l.ys GTT va]. CTT TAT GCA CAA ACT TCT AAC ATG GTA ATT AAC TGC Cγs ลรท i 1.e va.l. ser asn met 1891 gln thr a.l.a tyr leu TAT tγr CAT his TTA AGG leu arg 1861

CAG gln asn CCT TTT AAC phe pro NGC ser CNN glin  $T^{*}T^{*}G$ ser Leu NAN NTC TTN TTG AGC gly gln lys ile leu leu 1951 CCA CTA TCT CAA AAC GAT GGG CAA asn asp gln ser pro leu

CAN AAC GTT val GCG GCA AGC 363 ลไล ala AGC CAC TIG TGC C.Y.S Jen gan ten asp gan ser his 2011 GAA AAA ACC CTA GAA CTA GAC GAA lys thr len ցյո leu ile CTC ATA 1981

CTT TAT ATG TCT TGA ATT TTA OPA ser tyr met len arg CAT GAG AGT TTA TAC TCG CGC ser glu ser leu tyr gln his CAG GAC ATT AAG GCG ATG ala met asp ile 1.ys

2071

## Figure 4 (suite)

	gly	ra 1.	ATG	GAA g1.u	GAA glu	CG 1a	666 91y
	gc c	CG G	TG A al m	NGN G arg g	TTG G Len g	TA G	66C G
	N VS	ic a	TCG GTG ser val	"I	AAT T	G C	A G( 8 91
	1. g	AT ME	r TC	ATT	, AA .	GA	AA. 1.y.
	GTN	GAC	AAT asn	GC1 a 1. a	CCT	CCA	AGA arg
	CCT	TAT tyr	AAA 1ys	ACG GCT thr ala	TTC CCT AAT TTG phe pro asn leu	ภภ กรถ	CCC AGA AAA pro arg lys
	667' <u>91</u> y	GAT asp	TGT	CAC his	CGT	TTC	ATC J.l.e
1	21.32 AAT TTF ATG GTA AAA ATF GGA GFT TGT GGT CCT GTA GGA AGC GGT Met val lys i.le gly val cys gly pro val gly ser gly	CGC CAC ATG TCA AAA GAT TAT GAC ATG GCG GTC arg his met ser lys asp tyr asp met ala val	GAC GCA GAA TTT ATG TGT AAA AAT TCG GTG asp ala glu phe met cys lys asn ser val	2312 ATT GGC GTA GAA ACA GGA GGC TGT CCG CAC ACG GCT ATT AGA GAA ile gly val glu thr gly gly cys pro his thr ala ile arg glu	GGC CGT gly arg	2432 AGC GGA GGC AGT AAC CTT TCA GCG ACT TTC AAC CCA GAG CTA GCG ser gly gly ser asn len ser ala thr phe asn pro glu len ala	2492 GTG ATT GAT GTG GCT GAG GGC GAT AAA ATC CCC AGA AAA GGC GGG val ile asp val ala glu gly asp lys ile pro arg lys gly gly
	Grrr val	TCA	TTT phe	2312 GGA GGC TGT gly gly cys	2372 GAA GAA ATG CAT glu glu met his	GCG ala	GAT' asp
	2132 T GGA I.e g.ly 92	ATG	д САА 91u	GGC gly	ATG	TCA	66C 91y
	21. AT"F ( 1.1.e	CAC	2252 GCA alla	2312 GGA 91y	2372 GAA GAA ATG CAT glu glu met his	2432 CTT len	2492 GAG (
	אאא פענ		GAC asp	GAA ACA glu thr	GЛЛ glи	AAC asu	GCT
•	GTA . val	ACG	GAA 91.11	GAA glu	GCC GTA ala val	AGT	GTG val
	ATG Met	TTA leu	aaa Jys	GTA val	GCC GTA ala val	ცცე ეეგ	GA′ľ asp
	ጕጕጕ	GCT ala	ACG	66C g1.y	gan glu	GGA 91y	GTG ATT val ile
	አልፕ	GAA glu	TAC	ATT 11e	rra Leu	AGC	GTG val
	AGG	ATT 11e	ATT ile	ATC 11e	AAT asn	GAA 91u	T'IT phe
i	SD	GCC TTG ala leu	AAF GAF 7 asn asp	GAG AGG glu arg	TCT ATG ser met	ATT J.le	ACG ATC TTT thr ile phe
	2102 TCT CAA AT'T GAA AGG ureG		AA'r. asn			TTG leu	ACG
	2 CAA <b>ure</b> <i>G</i> 2	AAA ACC lys thr	ACT	2282 CCA CGA pro arg	2342 GAC GCT asp ala	2402 TTG CTT leu leu	2462 GAC TTT asp phe
•	2102 TCT ( u. 2162	AAA 1ys	2222 ATC 11e	2282 CCA pro	2342 GAC asp	2402 TTG (	2462 GAC   asp

## Figure 4 ( suite)

GTG val TAT tyr  $\operatorname{pro}$ CCC ၁၁၅ asp len ala ATC AAT AAG ATT GAT T'TA i.le ile asn lys 2552 Len Len val TTG CTT GTC asb TCA GAC ser ATC ACG CGT arg thr 1.10 CCA GGA pro gly

leu CCTpro GAA AGG GAT TCT AAA AAA ATC GCG GCG AAA AGC ser lys ala ala i.le lys ser lys 2612 asp glu arg ATG met GTC val λув ANA leu GAC TTG asp gen gcc gly ala

၁၅၁ lys ATC GCT TGG ATC AAG j. l. e trp a l.a glu gly leu asp asp val ile TTA GAC GAT GTG 2672 CCG ANT ATC CGC GCT ANA GAN GGT Jys a.l.a arg 1.1e asn pro TTT TTA phe leu

2702 AAC GCT TTA TTG GAA GAT TGA TGA ACA CTT asn ala leu leu glu asp OPA

ser lys leu arg leu lys TCC AAG CTC AGG TTA AAA Met asn thr tyr ala gln glu GGA AGA T'TG ATG AAC ACT TAC GCT CAA GAA 2731 SD CAA CGC T'I'T A'I'T

pro pro ATT GAA GAC AAT T'T' T'T'C ACG CCC chr phe phe ឧន្ទា asb glu i.1.c val GCT GAC GGG CGG TGC GTG cys ard gly азр ala 999 g]y i 1e ACC AAA ATA lya

le: CTT TTA l.eu met ATG ATC i.1.e glu GNT TTN GCG GAN asp asp leu ala 2851 GAC TAC CCT AAA pro lys tyr AAG CTC ATG GCG CCC TTT bhe proala met lys leu 2821

GAC AAC ACG ATT TTA GAT CCC AAA ACC ACC TTA AAT AAC ATG TGC ATG TTT GAT GGC asp asn thr ile leu asp pro lys thr thr asp leu asn met cys met phe asp gly

3241

# FIGURE 4 (Swite)

							.					\ \						
2881									2911									
AGC CCT	. GGC	GGC TTA ATG	ATG	AAA	ეეე	GAT	AAA GGC GAT GCA CAA	CAA		GAT GTG		CAA TIG AAC ATC GGT	AAC	ATC	GGT	CCA AAT TGC	AAT	$\mathbf{TGC}$
ser pro	gly	leu	met	lys	ďΊγ	asb	a.l.a	ցյո		asp val	gln	gln leu asn ile	ឧន្ទា	i 1.e	g.l.y	pro	อรท	суs
2941									2971									
AAG TTA AGG	N AGG	ATC	ATC ACT	TCG	CNN	TCC	TTT	GNA	ANA	λTC	CAT	NAC	<b>NC'I</b>	GNN	GAC	999		GCT
lys leu	n arg	i.le	thr	r ser glu ser phe glu lys ile his asn thr glu asp gly phe	g l.n	ser	phe	ցժո	1.ys	1. Le	his	asn	thr	նյո	asp	g.l.y	phe	ala
3001									3031									
AGC AGA GAÇ ATG CAT ATC GTT GTG	A GAÇ	ATG	CAT	ATC	GTT	$\mathtt{GTG}$		GNN	NAC	$GC'\Gamma$	TTT	GGG GAA AAC GCT TTT TTA GAC TTC GCG CCC TTC	GAC	TTC	909	၁၁၁	$\mathrm{TTC}$	900
ser arç	daa k	met	his	1.Le	ile val	val		ցիչ ցիս	asn	a.l.a	phe	asn ala phe leu asp phe ala pro phe	asb	phe	a.l.a	pro	phe	pro
3061									3091									
TTA ATC (	ccc	TTT	TIT GAA AAC GCG CAT TIT AAG	AAC	909	CAT	$\Gamma\Gamma\Gamma$	AAG		AAT	νcc	GGC AAT ACC ACG ATT TCT TTG CGC TCT	ATT	$^{ m TC'}$	TTG	CGC	TCT	AGC
leu ile	pro	phe	glu	ลธท	ala	his	phe	l.ys		g.l.y asn	thr	thr thr	<u>1</u> ] e	ser	leu	arg	ser	ser
3121									3151									
TCC CAA	CAA TTG	CTC	TAT	TAT AGT GAA ATC ATT GTC	GNN	ATC	A'I''I'	GTC		999	CGN	GCA GGG CGA GTG GCG CGC AAT GAG TTG TTT	929	292	יויאא	GAG	TTG	TTT
ser gln	l leu	leu.	tyr	ser	glu	j.1.e	1.1e	val.		ala gly	arg	arg val	a.l.a	arg	asn	gļn	leu	phe
3181									3211									
AAA TTC AAC CGC	SAAC	ລອວ	TTG	CAC	ACC	AAA	ATC	TCT	ለጥ	TTA	CNN	GAT	GAG	אאא	CCC	ATC	TAT	TAT
Jys phe	ล ลธท	arg	leu	Leu his thr lys lie ser lie len gin asp glu lys pro ile tyr tyr	t:h.r	Ι γ 3	ile	SOF	i 1 c	len	gln	asb	qlu	ľγs	pro	i I c	ίγr	tyr

### Figure 4 (Suite)

SGC gly TIG NAT TIG GIG CIG GIC NAT IGC CCC NIN GAG CIG ICI ser glu leu pro ile asn cys 3331 leu val va]. len asn len tyr TAT ACG CAT TAT tyr thr his

ser λGΤ AG'I' GAA ATC GC'I' ala j le g 1. u ser GGN GCC GTG asp gly ala val 3391 GGA TTG ATT GAA GAG AGC GAA GGA GTG GAT va.l. gl.y g].u ser gluglu 1.1e gly leu 3361

GAA CCC TTG TTG CAT TTA AGA GAA AAA ATC lys glu arg his leu len len glu pro TIN TGC CTG AAA GCT TIN GCG AAA GGC TCA ser lys gly ala leu ala l.ys leu leu cys 3421

ANG GIT TAN AAA ACA CITT TAA AAA AGA TTA OCH lys val 351.1 gln thr ile thr pro GCT CGC TTT ATC ACG CAA ACG ATT ACG CCA ile thr bhe ala arg

TAC CCT TTA GTC TTT TTT AA

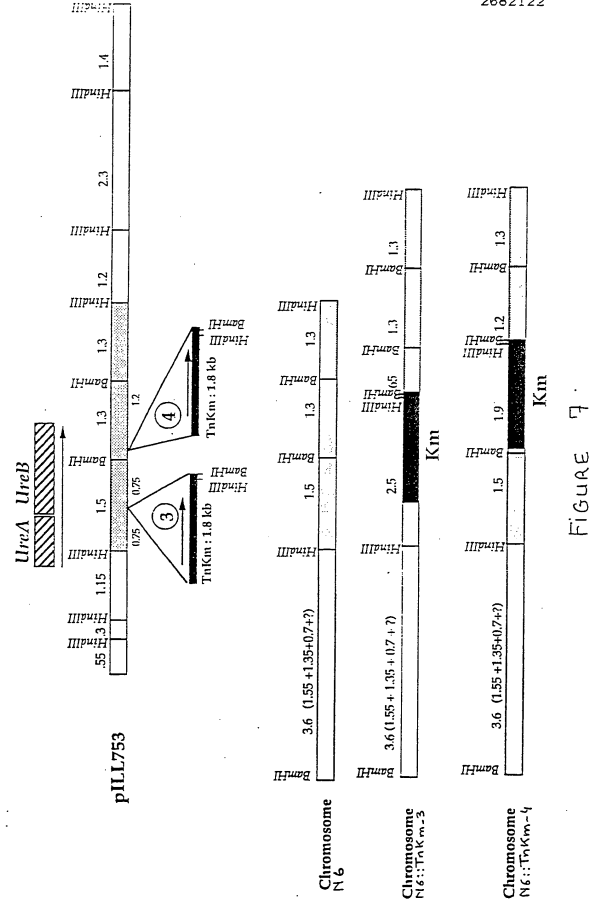
ureE

ureC

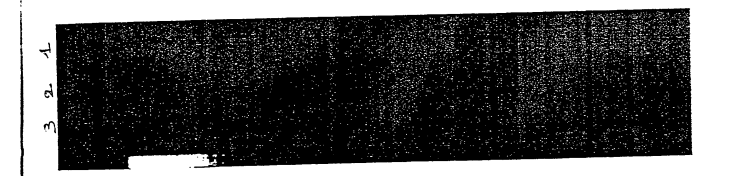
ureD

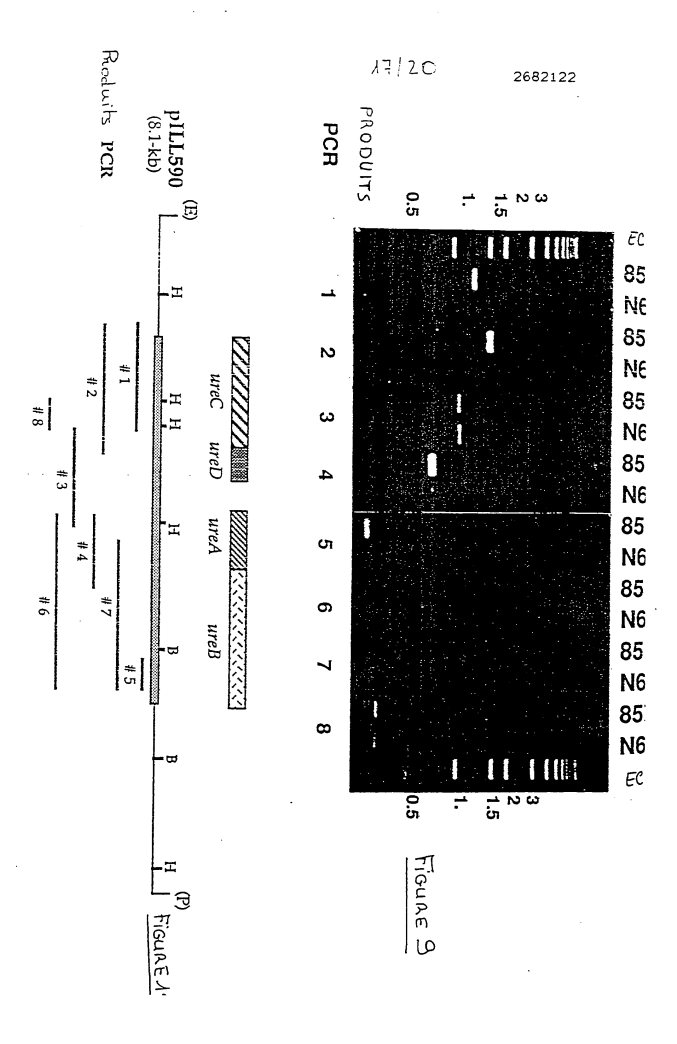
A CONTRACTOR OF THE PROPERTY OF THE PARTY OF

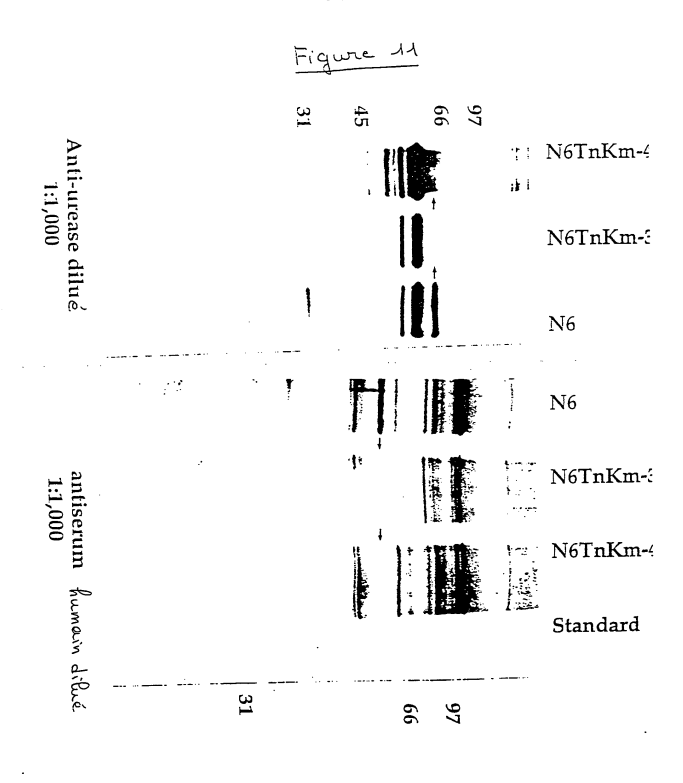
のできるというできるというできるというできます。 またがらなるというないがらればないないのできない

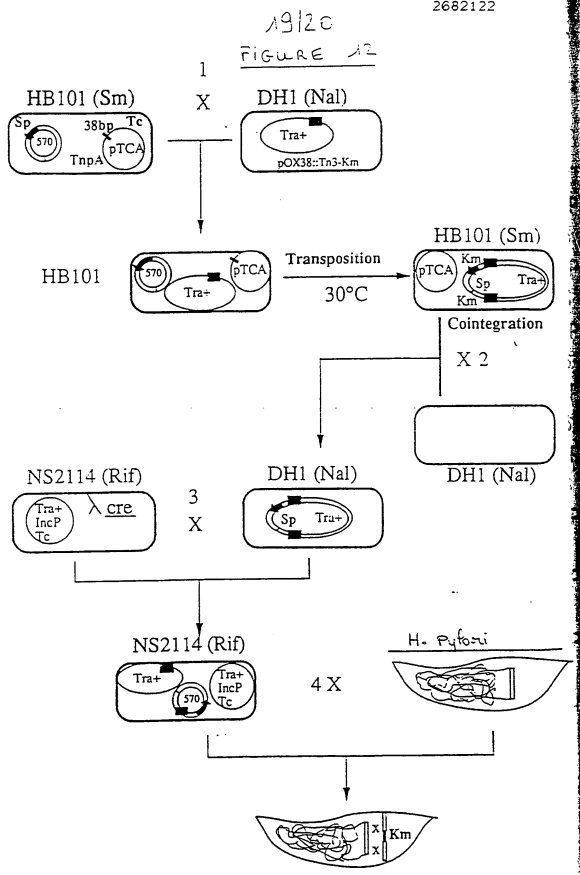


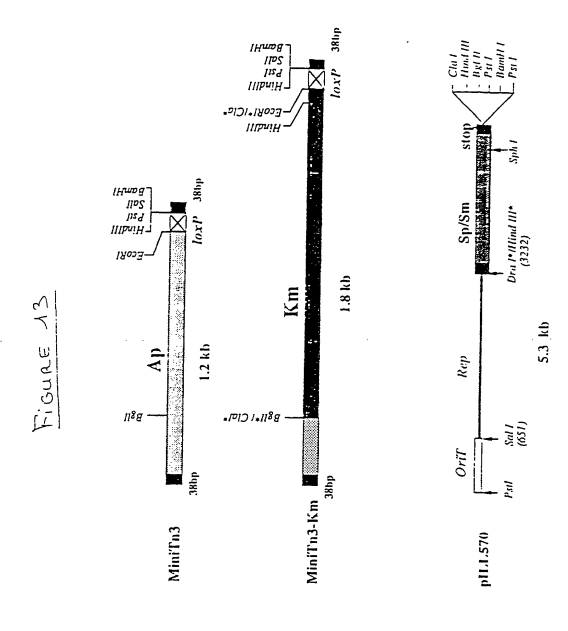
1:isolat85P 2: rsolat N6 3: rsolat N6:iTnKm











Nº d'enregistrement national

### INSTITUT NATIONAL

de la

### PROPRIETE INDUSTRIELLE

### RAPPORT DE RECHERCHE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche

FR 9112198 FA 462578

DOC	JMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	de la demande	
atégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	examinée	
х	BULL. ACAD. NATL. MED.	1-2,4-9,	
	vol. 175, no. 6, Juin 1991, PARIS, FR	11,19-27	
	pages 791 - 802;	1 1	
	A. LABIGNE ET AL.: 'Développement d'approches		
	génétiques et moléculaires pour le diagnostic et	1 1	
	l'étude du pouvoir pathogène de Heliobacter		
	pylori, agent des maladies inflammatoires		
	gastriques <sup>1</sup>	12.15	
•		12,15,	
		16,29,30	
	* page 796, ligne 13 - ligne 27 *		
r	MICROB, ECOL, HEALTH DIS, (SPEC, ISSUE)	1,6-9,	
	vol. 4. Octobre 1991,	11,19-24	
	page 139;	1	
	V. CUSSAC ET AL.: 'EXPRESSION OF HELIOBACTER	i	
	PYLORI UREASE ACTIVITY IN ESCHERICHIA COLI HOST		
	STRAINS'		
	* le document en entier *		
	& VITH INTERNATIONAL WORKSHOP ON CAMPHYLOBACTER		TO COMPANY TO THE TOTAL OF THE
	HELIOBACTER AND RELATED ORGANISMS, SYDNEY, NEW		DOMAINES TECHNIQUE RECHERCHES (Int. Cl.5)
	SOUTH WALES, AUSTRALIA, OCTOBER 7-10, 1991		
~	MICROB. ECOL. HEALTH DIS. (SPEC. ISSUE)	1-2,6-9,	CD7K
T	vol. 4, Octobre 1991,	11,19-27	C12N
	page 136;		
	R. FERRERO ET AL.: 'CONSTRUCTION OF UREASE		
	DEFICIENT MUTANTS OF HELIOBACTER PYLORI BY		
	ALLELIC EXCHANGE		
	* le document en entier *		
	& THE VITH INTERNATIONAL WORKSHOP ON		
	CAMPHYLOBACTER HELIOBACTER AND RELATED		
	ORGANISMS, SYDNEY, NEW SOUTH WALES, AUSTRALIA,		
	OCTOBER 7-10, 1991		
		12 15	
Y	EP-A-0 367 644 (INSTITUT PASTEUR) 9 Mai 1990	12,15,	
	22 22 25 4	10,29,30	
	* revendications 20,21,23,25 *		
			_
	Date d'achivement de la recherche	1	Eranizates:
	22 MAI 1992	THIS	LE U.HC.H.

1

EPO FORM ISM 04.03 (

CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES

X : particulièrement pertinent à lui seul
Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un
autre document de la même catégorie
A : pertinent à l'encontre d'au moins me revendication
on arrière-plan technologique général
O : divulgation non-écrite
P : document intercalaire

T: théorie on principe à la base de l'Invention
E: document de brevet bénéficiant d'une date antérieure
à la date de dépôt et qui n'a été publié qu'à cette date
de dépôt ou qu'à une date postérieure.
D: cité dans la demande
L: cité pour d'autres raisuns

<sup>&</sup>amp; : membre de la même famille, document correspondant